(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003 年12 月18 日 (18.12.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/103657 A1

(51) 国際特許分類⁷: A61K 31/167, 31/17, 31/18, 31/235, 31/277, 31/381, 31/40, 31/402, 31/404, 31/415, 31/4164, 31/421, 31/422, 31/426, 31/427, 31/433, 31/437, 31/44, 31/4406, 31/4418, 31/445, 31/4453, 31/451, 31/454, 31/47, 31/496, 31/4965, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, 31/695

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/07128

(22) 国際出願日:

2003年6月5日 (05.06.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2002-169640 2002 年6月11日 (11.06.2002) JF

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 株式会社 医薬分子設計研究所 (INSTITUTE OF MEDICINAL MOLECULAR DESIGN. INC.) [JP/JP]; 〒113-0033 東 京都文京区本郷5丁目24番5号角川本郷ビル4 F Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 武藤 進 (MUTO,Susumu) [JP/JP]; 〒184-0003 東京都小金井市 緑町1-6-7 メイプルコーポB202 Tokyo (JP). 板井昭子 (ITAI,Akiko) [JP/JP]; 〒113-0033 東京都文 京区 本郷 5 丁目 2 4番 5 号 角川本郷ビル 4 F 株式 会社医薬分子設計研究所内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 特許業務法人特許事務所サイクス (SIKS & CO.); 〒104-0031 東京都 中央区 京橋一丁目 8 番 7 号京橋日殖ビル 8 階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

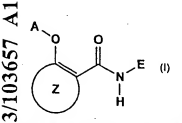
添付公開書類:

-- 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: REMEDIES FOR NEURODEGENERATIVE DISEASES

(54) 発明の名称: 神経変性疾患治療剤



(57) Abstract: Preventive and/or therapeutic drugs for neuro- degenerative diseases including Alzheimer's disease, which contain as the active ingredient substances selected from the group consisting of compounds represented by the general formula (I), phannacologically acceptable salts thereof, and hydrates and solvates of both: (I) wherein A is hydrogen or acetyl; E is 2,5- or 3,5-disubstituted phenyl or an optionally substituted monocyclic or fused -polycyclic heteroaryl group (exclusive of (1) fused-polycyclic heteroaryl whose benzene ring is bonded directly to the -CONH- group, (2) unsubstituted thiazol-2-yl, and (3) unsubstituted benzothiazol-2-yl); and Z is arene which may have a substituent in addition to the groups represented

by the general formulae: -O-A (wherein A is as defined above) and -CONH-E (wherein E is as defined above) or heteroarene which may have a substituent in addition to the groups represented by the general formulae: -O-A (wherein A is as defined above) and -CONH-E (wherein E is as defined above).

(57) 要約:

下記一般式(I):

(式中、

Aは、水素原子又はアセチル基を表し、

Eは、2,5-ジ置換若しくは3,5-ジ置換基フェニル基、又は置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式ヘテロアリール基(ただし、該ヘテロアリール基が、①式(I)中の-CONH-基に直結する環がベンゼン環である縮合多環式ヘテロアリール基、②無置換のチアゾール-2-イル基、及び③無置換のベンゾチアゾール-2-イル基である場合を除く)を表し、

環 Z は、式 - O - A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E (式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン、又は式 - O - A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E (式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいへテロアレーンを表す)で表される化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む、アルツハイマー症などの神経変性疾患の予防及び/又は治療のための医薬。

明細書

神経変性疾患治療剤

技術分野

本発明はアルツハイマー症又はてんかんなどの神経変性疾患の予防及び/又は治療のための医薬に関する。

背景技術

:::

アルツハイマー症は老人性痴呆症を含む神経変性疾患であり、その患者の脳の特徴的な病理変化は、神経細胞の脱落による脳の萎縮、神経細胞内に繊維状の物質が蓄積した神経原繊維変化、大脳皮質の広範な部分に老人斑とよばれる斑状の蓄積物の存在である。現在では、老人班に蓄積している蛋白質が $A\beta$ (β -アミロイド)であることから、 $A\beta$ の何らかの原因による蓄積がアルツハイマー症の原因ではないかと言われている(アミロイド仮説)。すなわち、脳内の $A\beta$ の濃度が増大して凝集沈着することにより老人斑が形成され、凝集した $A\beta$ は神経細胞に作用して神経細胞死と神経原繊維変化を惹き起こすと言うものである。実際に $A\beta$ は神経細胞にアポトーシスを惹起することが報告されている(「ザ・ジャーナル・オブ・ニューロサイエンス:ジ・オフィシャル・ジャーナル・オブ・ザ・ソサエティー・フォー・ニューロサイエンス(The Journal of Neuroscience:the official journal of the society for neuroscience)」,(米国),2001年,第21巻,第1号,RC118)。よって、 $A\beta$ の蓄積による神経細胞死及び神経原繊維変化の防止はアルツハイマー症の治療の有効な手段となることが期待できる。

アルツハイマー症患者の脳内ではCOX (シクロオキシゲナーゼ) 及び $A\beta$ 前駆 蛋白のプロモーター領域の活性が上昇しており、その上昇が $NF - \kappa B$ (Nuclear Factor- κB) の活性化によるものであると考えられている。脳内でのCOXの上

昇は炎症を惹き起こし、A β 前駆蛋白のプロモーター領域の活性の上昇は、A β を発現増殖させ細胞死を惹き起こすと考えられる。またNF - κ B は、神経細胞の可塑性に深く関係していると考えられることから、NF - κ B がアルツハイマー症の発症に深く関わっていると考えられており、抗炎症剤及びNF - κ B 阻害作用を持つ薬剤によるアルツハイマー症の治療も検討されている(「ジャーナル・オブ・ペイン・アンド・シンプタム・マネージメント(Journal of Pain and Symptom Management)」,(米国),2002年,第23巻,第4号(増刊),p.S35-40;「ニューロレポート(Neuroreport)」,(英国),2001年,第12巻,第7号,p.1449-1452;「ザ・ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスティゲーション(The Journal of Clinical Investigation)」,(米国),2001年,第107巻,第2号,p.135-142)。

しかしながら、神経細胞にΑβを作用させるとNF-κB以外にAP-1 (Activated Protein-1) も活性化されることが報告されており (「ザ・ジャーナ ル・オブ・ニューロサイエンス:ジ・オフィシャル・ジャーナル・オブ・ザ・ソ サエティー・フォー・ニューロサイエンス (The Journal of Neuroscience: the official journal of the society for neuroscience)」, (米国), 2001年, 第21巻, 第1号, RC118)、さらに最近の研究から、AP-1の活性化はア ポトーシスを惹起し、NF·κBの活性化は細胞を保護し細胞死を抑制すると考 えられているところから、NF-κBの選択的な活性化阻害はアポトーシスを促 進させ、アルツハイマー症の症状の悪化を招く可能性があると考えられる(「ザ・ ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスティゲーション(The Journal of Clinical Investigation)」,(米国),2001年,第107巻,第3号,p. 247-25 4;「セル・アンド・ティシュー・リサーチ (Cell and Tissue Research)」, (ド イツ), 2000年, 第301巻, 第1号, p. 173-187;「ザ・ジャーナ ル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(The Journal of Biological Chemistry)」, (米国), 2000年, 第275巻, 第20号, p. 15114-15121)。 従って、Αβの蓄積やΑβによる神経細胞死及び神経原繊維変化の防止のために

は、NF- κ BのみならずAP-1の活性化も同時に抑制する必要があると考えられる。実際にAP-1の活性化を抑制すると、紫外線照射や酸化的刺激によるアポトーシスが抑制されることが報告されており(「ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(The Journal of Biological Chemistry)」,(米国),2001年,第276巻,第16号,p. 12697-12701;「モレキュラー・アンド・セルラー・バイオロジー(Molecular and Cellular Biology)」,(米国),2001年,第21巻,第9号,p. 3012-3024)、AP-1の活性化抑制がA β による神経細胞のアポトーシスの抑制にも効果的であることが期待される。

アルツハイマー症と同じく、脳に関する疾患であるてんかんでは、脳内の興奮性に働くグルタミン酸と抑制性に働く γ -アミノ酪酸のバランスの崩壊による大脳の異常興奮により発作が惹き起こされると考えられている。その際にAP-1が海馬や大脳皮質で活性化されていると考えられており(「薬学雑誌:ジャーナル・オブ・ザ・ファーマシューティカル・ソサエティー・オブ・ジャパン(Yakugaku Zasshi: Journal of The Pharmaceutical Society of Japan)」,1999年,第119巻,第7号,p. 510-518)、また、グルタミン酸レセプターのアゴニストであるカイニン酸をラットまたはマウスに投与すると $NF-\kappa$ Bも海馬で活性化されることが報告されていることから(「ニューロサイエンス(Neurosciece)」,(米国),1999年,第94巻,第1号,p. 83-91)、 $NF-\kappa$ B及びAP-1の阻害剤は、てんかんの発作の予防及び/又は治療に有効であると考えられる。

一方、N-フェニルサリチルアミド誘導体は、米国特許第4358443号明細書に植物成長阻害剤として開示されており、医薬としては、欧州特許第022121号明細書、特開昭62-99329号公報、及び米国特許第6117859号明細書に抗炎症剤としての開示がある。また、国際公開第99/65499号パンフレット、国際公開第02/49632号パンフレット、及び国際公開第02/076918号パンフレットではNF-κB阻害剤として開示されており、

国際公開第99/65499号パンフレット及び国際公開第02/49632号パンフレット中では抗アルツハイマー症薬としての用途についても示唆されている。しかしながら、同刊行物には、Nーフェニルサリチルアミド誘導体がアルツハイマー症の予防又は治療に有効であることを示す直接的なデータは何一つ示されておらず、また、AP-1 (Activated Protein-1) 活性化抑制作用についての記述もない。また、国際公開第02/051397号パンフレットにはNーフェニルサリチルアミド誘導体がサイトカイン産生抑制剤として開示されている。

発明の開示

本発明の課題は、アルツハイマー症又はてんかんの予防及び/又は治療のための医薬を提供することにある。本発明者らは、種々のN-アリールサリチルアミド誘導体及びその類縁体であるヒドロキシアリール誘導体について、 $TNF-\alpha$ 刺激下での $NF-\kappa$ B活性化抑制作用及び $TNF-\alpha$ 刺激下でのAP-1活性化抑制作用をレポーターアッセイ法にて検討した結果、本発明の化合物には $NF-\kappa$ B抑制作用に加えAP-1活性化抑制活性があることを見出した。この知見を基にして、本発明者らは、上記化合物についてアルツハイマー症及びてんかん病態モデル動物での有効性を確認して本発明を完成するに至った。すなわち、本発明は、

(1) 下記一般式 (I):

(式中、

Aは、水素原子又はアセチル基を表し、

Eは、2,5-ジ置換若しくは3,5-ジ置換基フェニル基、又は置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基(ただし、該へテロア

リール基が、①式 (I) 中の-CONH-基に直結する環がベンゼン環である縮合多環式へテロアリール基、②無置換のチアゾール-2-イル基、及び③無置換のベンゾチアゾール-2-イル基である場合を除く)を表し、

環2は、式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン、又は式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいヘテロアレーンを表す)で表される化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含み、アルツハイマー症の予防及び/又は治療のための医薬を提供するものである。また、本発明により、上記一般式(I)で表される化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む、てんかんの予防及び/又は治療のための医薬も提供される。

本発明の好ましい医薬としては、

- (2) Aが、水素原子である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、
- (3) 環Zが、 C_6 ~ C_{10} のアレーン(該アレーンは、式-O-A(式中、Aは -般式(I)における定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは一般式(I)における定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよい)、又は5ないし10員のヘテロアレーン(該ヘテロアレーンは、式-O-A(式中、Aは一般式(I)における定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは一般式(I)における定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよい)である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、

WO 03/103657 PCT/JP03/07128 -

(4) 環 Z が、式 - O - A(式中、Aは一般式(I)における定義と同義である)及び式 - C O N H - E(式中、E は一般式(I)における定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいベンゼン環、又は式 - O - A(式中、A は一般式(I)における定義と同義である)及び式 - C O N H - E(式中、E は一般式(I)における定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいナフタレン環である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、

- (5) 環 Z が、式 O A (式中、A は 般式 (I) における定義と同義である) 及び式 C O N H E (式中、E は 般式 (I) における定義と同義である) で表される基の他にハロゲン原子をさらに有するベンゼン環である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、
- (6) 環 Z が、式 O A (式中、A は一般式 (I) における定義と同義である) 及び式 C O N H E (式中、E は一般式 (I) における定義と同義である) で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいナフタレン環である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、
- (7) Eが、2,5-ジ置換又は3,5-ジ置換基フェニル基である化合物及び 薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物から なる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、
- (8) Eが、2,5-ジ置換フェニル基(該置換基のうち少なくとも1個はトリフルオロメチル基である)、又は3,5-ジ置換フェニル基(該置換基のうち少なくとも1個はトリフルオロメチル基である)である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、
- (9) Eが、3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル基である化合物及び

薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、

- (10) Eが、置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基(ただし、該へテロアリール基が、①式(I)中の-CONH-基に直結する環がベンゼン環である縮合多環式へテロアリール基、②無置換のチアゾール-2-イル基、及び③無置換のベンゾチアゾール-2-イル基である場合を除く)である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、
- (11) Eが、置換基を有していてもよい 5 員の単環式へテロアリール基(ただし、該へテロアリール基が、無置換のチアゾールー 2 ーイル基である場合を除く)である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬を挙げることができる。

別の観点からは、本発明により、上記の(1)~(11)の医薬の製造のための上記の各物質の使用が提供される。また、本発明により、アルツハイマー症の予防及び/又は治療方法であって、上記の各物質の予防及び/又は治療有効量をヒトを含む哺乳類動物に投与する工程を含む方法、並びにてんかんの予防及び/又は治療方法であって、上記の各物質の予防及び/又は治療有効量をヒトを含む哺乳類動物に投与する工程を含む方法が提供される。

図面の簡単な説明

第1図は、本発明の医薬(化合物番号4)のアルツハイマーモデル動物における 記憶形成不全抑制作用を示した図である。

発明を実施するための最良の形態

本発明の理解のために「国際公開第02/49632号パンフレット」の開示を 参照することは有用である。上記「国際公開第02/49632号パンフレット」 の開示の全てを参照として本明細書の開示に含める。

本明細書において用いられる用語の意味は以下の通りである。

「ハロゲン原子」としては、特に言及する場合を除き、弗素原子、塩素原子、臭素原子、又は沃素原子のいずれを用いてもよい。

「炭化水素基」としては、例えば、脂肪族炭化水素基、アリール基、アリーレン 基、アラルキル基、架橋環式炭化水素基、スピロ環式炭化水素基、及びテルペン 系炭化水素等が挙げられる。

「脂肪族炭化水素基」としては、例えば、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アルキレン基、アルケニレン基、アルキリデン基等の直鎖状又は分枝鎖状の1価若しくは2価の非環式炭化水素基;シクロアルキル基、シクロアルケニル基、シクロアルカンジエニル基、シクロアルキルーアルキル基、シクロアルキレン基、シクロアルケニレン基等の飽和又は不飽和の1価若しくは2価の脂環式炭化水素基等が挙げられる。

「アルキル基」としては、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-プチル、イソブチル、s e c - ブチル、t e r t - ブチル、n-ペンチル、1- メチルブチル、2- メチルブチル、1- メチルブチル、2- メチルプロピル、1- メチルプロピル、1- メチルペンチル、2- メチルペンチル、2- メチルペンチル、1- メチルペンチル、3- メチルペンチル、2- メチルベンチル、1- メチルブチル、1, 1- ジメチルブチル、1, 1- ジメチルブチル、1, 1- ジメチルブチル、1, 1- ジメチルブチル、1, 1- ジメチルブチル、1, 1- エチルブチル、1- エチルブチル、1- エチルブチル、1- エチルブチル、1- エチルプロピル、1- エチルブチル、1- エチルブチル、1- エチルプロピル、1- アープチル、1- アープラル、1- アープラデシル、1- アープロピル、1- アープロビル、1- アープログル、1- アープログル、1- アープログル、1- アープログル、1- アープログル、1- アープログル、1- アープログル、1- アープログル、1- アープ

「アルケニル基」としては、例えば、ビニル、プロパー1-エンー1-イル、ア リル、イソプロペニル、ブター1-エン-1-イル、ブター2-エン-1-イル、 ブター3-エン-1-イル、2-メチルプロパー2-エン-1-イル、1-メチ

ルプロパー2ーエンー1ーイル、ペンター1ーエンー1ーイル、ペンター2ーエンー1ーイル、ペンター3ーエンー1ーイル、ペンター4ーエンー1ーイル、3ーメチルブター2ーエンー1ーイル、3ーメチルブター3ーエンー1ーイル、へキサー1ーエンー1ーイル、ヘキサー2ーエンー1ーイル、ヘキサー3ーエンー1ーイル、ヘキサー4ーエンー1ーイル、ヘキサー5ーエンー1ーイル、4ーメチルペンター3ーエンー1ーイル、ヘプター6ーエンー1ーイル、オクター1ーエンー1ーイル、プター1ーエンー1ーイル、プター1ーエンー1ーイル、プター1ーエンー1ーイル、プター7ーエンー1ーイル、プカー9ーエンー1ーイル、プカー1ーエンー1ーイル、デカー9ーエンー1ーイル、ウンデカー1ーエンー1ーイル、ウンデカー1ーエンー1ーイル、ドデカー1ーエンー1ーイル、ドデカー1ーエンー1ーイル、ドデカー1ーエンー1ーイル、トリデカー12ーエンー1ーイル、テトラデカー13ーエンー1ーイル、ペンタデカー14ーエンー1ーイル、ペンタデカー14ーエンー1ーイル、ペンタデカー14ーエンー1ーイル、ポンタデカー14ーエンー1ーイル等の $C_2\sim C_{15}$ の直鎖状又は分枝鎖状のアルケニル基が挙げられる。

キニル基が挙げられる。

「アルケニレン基」としては、例えば、エテンー1,2-ジイル、プロペンー1,3-ジイル、ブター1-エンー1,4-ジイル、ブター2-エンー1,4-ジイル、2-メチルプロペンー1,3-ジイル、ペンター2-エンー1,5-ジイル、ヘキサー3-エンー1,6-ジイル等の C_1 ~ C_6 の直鎖状又は分枝鎖状のアルキレン基が挙げられる。

「アルキリデン基」としては、例えば、メチリデン、エチリデン、プロピリデン、イソプロピリデン、ブチリデン、ペンチリデン、ヘキシリデン等の $C_1 \sim C_6$ の直鎖状又は分枝鎖状のアルキリデン基が挙げられる。

「シクロアルキル基」としては、例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル等の $C_3 \sim C_8$ のシクロアルキル基が挙げられる。

なお、上記「シクロアルキル基」は、ベンゼン環、ナフタレン環等と縮環していてもよく、例えば、1ーインダニル、2ーインダニル、1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー1ーイル、1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル等の基が挙げられる。

「シクロアルケニル基」としては、例えば、2-シクロプロペン-1-イル、2-シクロブテン-1-イル、2-シクロペンテン-1-イル、3-シクロペンテン-1-イル、3-シクロペンテン-1-イル、1-シクロブテン-1-イル、 $1-シクロペンテン-1-イル等の<math>C_3\sim C_6$ のシクロアルケニル基が挙げられる。

なお、上記「シクロアルケニル基」は、ベンゼン環、ナフタレン環等と縮環して

「シクロアルカンジエニル基」としては、例えば、2, 4-シクロペンタンジェン-1-イル、<math>2, 4-シクロヘキサンジエン-1-イル、<math>2, $5-シクロヘキサンジエン-1-イル等の<math>C_5\sim C_6$ のシクロアルカンジエニル基が挙げられる。なお、上記「シクロアルカンジエニル基」は、ベンゼン環、ナフタレン環等と縮環していてもよく、例えば、1-インデニル、2-インデニル等の基が挙げられる。

「シクロアルキルーアルキル基」としては、「アルキル基」の1つの水素原子が、「シクロアルキル基」で置換された基が挙げられ、例えば、シクロプロピルメチル、1-シクロプロピルエチル、2-シクロプロピルエチル、3-シクロプロピルエチル、6-シクロプロピル、4-シクロプロピルブチル、5-シクロプロピルペンチル、6-シクロプロピルへキシル、シクロブチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロブチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロへキシルプチルメチル、シクロへキシルプロピル、シクロへキシルブチル、シクロへオシルブチル、シクロへキシルブチルメチル、シクロへキシルブチル、シクロスナルメチル、6-シクロオクチルへキシル等の C_4 ~ C_{14} のシクロアルキルーアルキル基が挙げられる。

「シクロアルケニレン基」としては、例えば、2-シクロプロペン-1, 1-ジイル、2-シクロプテン-1, 1-ジイル、2-シクロペンテン-1, 1-ジイル、3-シクロペンテン-1, 1-ジイル、2-シクロペキセン-1, 1-ジイル、2-シクロペキセン-1, 1-ジイル、2-シクロペキセン-1, 4-ジイル、3-シクロペキセン-1, 1-ジイル、1-シクロペキセン-1, 1-ジイル、1-シクロペンテン-1, 2-ジイル、1-シクロペンテン-1, 2-ジイル、1-シクロペンテン-1, 2-ジイル、1-シクロペンテン-1, 1-ジイル、1-シクロペンテン-1

「アリール基」としては、単環式又は縮合多環式芳香族炭化水素基が挙げられ、 例えば、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、アントリル、フェナントリル、 アセナフチレニル等の $C_6\sim C_{14}$ のアリール基が挙げられる。

「アリーレン基」としては、例えば、1, 2-フェニレン、1, 3-フェニレン、1, 4-フェニレン、ナフタレン-1, 2-ジイル、ナフタレン-1, 3-ジイル、ナフタレン-1, 4-ジイル、ナフタレン-1, 5-ジイル、ナフタレン-1, 6-ジイル、ナフタレン-1, 7-ジイル、ナフタレン-1, 8-ジイル、ナフタレン-2, 4-ジイル、ナフタレン-2, 5-ジイル、ナフタレン-2, 6-ジイル、ナフタレン-2, 7-ジイル、ナフタレン-2, 8-ジイル、アントラセン-1, 4-ジイル等の $C_6 \sim C_{14}$ のアリーレン基が挙げられる。

「アラルキル基」としては、「アルキル基」の1つの水素原子が、「アリール基」

で置換された基が挙げられ、例えば、ベンジル、1-ナフチルメチル、2-ナフ チルメチル、アントラセニルメチル、フェナントレニルメチル、アセナフチレニルメチル、ジフェニルメチル、1-フェネチル、2-フェネチル、1-(1-ナフチル) エチル、1-(2-ナフチル) エチル、2-(1-ナフチル) エチル、2-(1-ナフチル) エチル、2-(2-ナフチル) エチル、3-フェニルプロピル、3-(1-ナフチル) プロピル、3-(2-ナフチル) プロピル、4-フェニルブチル、4-(1-ナフチル) ブチル、4-(2-ナフチル) ブチル、5-フェニルペンチル、5-(1-ナフチル) ペンチル、5-(1-ナフチル) ペンチル、5-(2-ナフチル) ペンチル、6-フェニルへキシル、6-(1-ナフチル) へキシル、6-(2-ナフチル) へキシル等の $C_7 \sim C_{16}$ のアラルキル基が挙げられる。

「架橋環式炭化水素基」としては、例えば、ビシクロ〔2.1.0〕ペンチル、ビシクロ〔2.2.1〕ヘプチル、ビシクロ〔2.2.1〕オクチル、アダマンチル等の基が挙げられる。

「スピロ環式炭化水素基」、としては、例えば、スピロ〔3.4〕オクチル、スピロ〔4.5〕デカー1,6ージエニル等の基が挙げられる。

「テルペン系炭化水素」としては、例えば、ゲラニル、ネリル、リナリル、フィチル、メンチル、ボルニル等の基が挙げられる。

「ハロゲン化アルキル基」としては、「アルキル基」の1つの水素原子が「ハロゲン原子」で置換された基が挙げられ、例えば、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、クロロメチル、ジクロロメチル、トリクロロメチル、ブロモメチル、ジブロモメチル、トリブロモメチル、ヨードメチル、ジョードメチル、トリヨードメチル、2, 2, 2ートリフルオロエチル、ペンタフルオロエチル、3, 3, 3ートリフルオロプロピル、ヘプタフルオロプロピル、ヘプタフルオロプロピル、人プタフルオロイソプロピル、ノナフルオロブチル、パーフルオロヘキシル等の1乃至13個のハロゲン原子で置換された $C_1 \sim C_6$ の直鎖状又は分枝鎖状のハロゲン化アルキル基が挙げられる。

「ヘテロ環基」としては、例えば、環系を構成する原子(環原子)として、酸素

原子、硫黄原子及び窒素原子等から選択されたヘテロ原子1乃至3種を少なくとも1個含む単環式又は縮合多環式ヘテロアリール基、並びに、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選択されたヘテロ原子1乃至3種を少なくとも1個含む単環式又は縮合多環式非芳香族ヘテロ環基が挙げられる。

「単環式へテロアリール基」としては、例えば、2-フリル、3-フリル、2-チエニル、3ーチエニル、1ーピロリル、2ーピロリル、3ーピロリル、2ーオ キサゾリル、4ーオキサゾリル、5ーオキサゾリル、3ーイソオキサゾリル、4 ーイソオキサゾリル、5ーイソオキサゾリル、2ーチアゾリル、4ーチアゾリル、 5ーチアゾリル、3ーイソチアゾリル、4ーイソチアゾリル、5ーイソチアゾリ ル、1-イミダブリル、2-イミダブリル、4-イミダブリル、5-イミダブリ ル、1ーピラブリル、3ーピラブリル、4ーピラブリル、5ーピラブリル、(1. 2, 3-オキサジアゾール) -4-イル、(1, 2, 3-オキサジアゾール) -5 -イル、(1, 2, 4 -オキサジアゾール) - 3 -イル、(1, 2, 4 -オキサジ アゾール) -5-イル、(1,2,5-オキサジアゾール) -3-イル、(1,2, 5-オキサジアゾール)-4-イル、(1,3,4-オキサジアゾール)-2-イ ル、(1, 3, 4- オキサジアゾール) - 5 - イル、フラザニル、<math>(1, 2, 3-チアジアゾール) -4-イル、(1,2,3-チアジアゾール) -5-イル、(1, 2. 4ーチアジアゾール) -3-イル、(1, 2, 4ーチアジアゾール) -5-イ ル、(1, 2, 5ーチアジアゾール) -3ーイル、(1, 2, 5ーチアジアゾール) -4-イル、(1, 3, 4-チアジアゾリル) -2-イル、(1, 3, 4-チアジ アゾリル) -5 - イル、(1H-1, 2, 3-1) アゾール) -1 - イル、(1H-1, 2, 3-1 $-5-7\nu$, $(2H-1, 2, 3-7)\nu$, $(2H-1, 2, 3-7)\nu$ 3-トリアゾール)-4-イル、(1H-1, 2, 4-トリアゾール)-1-イル、 (1H-1, 2, 4ートリアゾール) - 3 - イル、(1H-1, 2, 4ートリアゾ

「縮合多環式へテロアリール基」としては、例えば、2ーベンゾフラニル、3ーベンゾフラニル、4ーベンゾフラニル、5ーベンゾフラニル、6ーベンゾフラニル、7ーベンゾフラニル、1ーイソベンゾフラニル、4ーイソベンゾフラニル、5ーイソベンゾフラニル、2ーベンゾ [b] チエニル、3ーベンゾ [b] チエニル、4ーベンゾ [b] チエニル、5ーベンゾ [b] チエニル、6ーベンゾ [b] チエニル、7ーベンゾ [b] チエニル、1ーベンゾ [c] チエニル、4ーベンゾ [c] チエニル、1ーインドリル、1ーインドリル、2ーインドリル、3ーインドリル、4ーインドリル、5ーインドリル、6ーインドリル、7ーインドリル、(2Hーイソインドール) ー1ーイル、(2Hーイソインドール) ー2ーイル、(2Hーイソインドール) ー5ーイル、(1Hーインダゾール) ー1ーイル、(1Hーインダゾール) ー3ーイル、(1Hーインダゾール) ー5ーイル、(1Hーインダゾール) ー5ーイル、(1Hーインダゾール) ー7ーイル、

(2H-インダゾール) -1-イル、<math>(2H-インダゾール) -2-イル、(2H- インダゾール) - 4 - イル、(2 H - インダゾール) - 5 - イル、2 - ベンゾオキサゾリル、2ーベングオキサゾリル、4ーベングオキサゾリル、5ーベングオ キサゾリル、6ーベンゾオキサゾリル、7ーベングオキサゾリル、(1,2ーベン ゾイソオキサゾール) -3-イル、(1,2-ベンゾイソオキサゾール) -4-イ ν 、(1, 2-ベンゾイソオキサゾール) -5 - イル、(1, 2 - ベンゾイソオキ サゾール)-6-イル、(1, 2-ベンゾイソオキサゾール)-7-イル、(2, 1)1-ベンゾイソオキサゾール) - 3-イル、<math>(2, 1-ベンゾイソオキサゾール)(2, 1 - (2, 1 - (2, 1 - (2, 1 - (2, 1 - (2, 1 - (2, 2) + (2, 2)2-ベンゾチアゾリル、4-ベンゾチアゾリル、5-ベンゾチアゾリル、6-ベ ンゾチアゾリル、7ーベンゾチアゾリル、(1,2ーベンゾイソチアゾール)-3 ーベンゾイソチアゾール) -7-イル、(2, 1ーベンゾイソチアゾール) -3-イル、(2, 1ーベンゾイソチアゾール)ー4ーイル、(2, 1ーベンゾイソチア ゾール) -5-イル、(2, 1-ベンゾイソチアゾール) -6-イル、(2, 1-ベンゾイソチアゾール) - 7 - イル、(1, 2, 3 - ベンゾオキサジアゾール) -4-イル、(1, 2, 3-ベンゾオキサジアゾール) -5-イル、(1, 2, 3-ーベンゾオキサジアゾール) -5-イル、(1, 2, 3-ベンゾチアジアゾール) ベンゾチアジアゾール)-6-4ル、(1, 2, 3-4ンゾチアジアゾール)-7-イル、(2, 1, 3-ベンゾチアジアゾール) -4-イル、(2, 1, 3-ベン ゾチアジアゾール) -5-イル、(1H-ベンゾトリアゾール) -1-イル、(1 H-ベンゾトリアゾール)-4-イル、(1H-ベンゾトリアゾール)-5-イル、

(1H-ベンゾトリアゾール) - 6 - イル、(1H-ベンゾトリアゾール) - 7 -イル、(2H-ベンゾトリアゾール)-2-イル、(2H-ベンゾトリアゾール) -4-イル、(2H-ベンゾトリアゾール)-5-イル、2-キノリル、3-キノ リル、4ーキノリル、5ーキノリル、6ーキノリル、7ーキノリル、8ーキノリ ル、1-イソキノリル、3-イソキノリル、4-イソキノリル、5-イソキノリ ル、6-イソキノリル、7-イソキノリル、8-イソキノリル、3-シンノリニ ル、4ーシンノリニル、5ーシンノリニル、6ーシンノリニル、7ーシンノリニ ル、8-シンノリニル、2-キナゾリニル、4-キナゾリニル、5-キナゾリニ ル、6ーキナゾリニル、7ーキナゾリニル、8ーキナゾリニル、2ーキノキサリ ニル、5ーキノキサリニル、6ーキノキサリニル、1ーフタラジニル、5ーフタ ラジニル、6-フタラジニル、2-ナフチリジニル、3-ナフチリジニル、4-ナフチリジニル、2ープリニル、6ープリニル、7ープリニル、8ープリニル、 2ープテリジニル、4ープテリジニル、6ープテリジニル、7ープテリジニル、 1-カルバゾリル、2-カルバゾリル、3-カルバゾリル、4-カルバゾリル、 9ーカルバゾリル、2ー (α-カルボリニル)、3ー (α-カルボリニル)、4ー $(\alpha - \pi \mu \pi \mu \pi \mu)$, $5 - (\alpha - \pi \mu \pi \mu)$, $6 - (\alpha - \pi \mu \pi \mu)$, 7- (α─カルボリニル)、8 - (α─カルボリニル)、9 - (α─カルボリニル)、 5-(β-π)カルボニリル)、6-(β-π)カルボニリル)、7-(β-π)カルボニリル)、 $2 - (\gamma - \mu \pi \mu \pi \mu \pi \mu)$ 、 $4 - (\gamma - \mu \pi \mu \pi \mu \pi \mu)$ 、 $5 - (\gamma - \mu \pi \mu \pi \mu \pi \mu)$ 、 6 − (γ −−カルボリニル)、7 − (γ −−カルボリニル)、8 − (γ −−カルボリニル)、 9- (γ-カルボリニル)、1-アクリジニル、2-アクリジニル、3-アクリジ ニル、4ーアクリジニル、9ーアクリジニル、1ーフェノキサジニル、2ーフェ ノキサジニル、3-フェノキサジニル、4-フェノキサジニル、10-フェノキ サジニル、1ーフェノチアジニル、2ーフェノチアジニル、3ーフェノチアジニ ル、4-フェノチアジニル、10-フェノチアジニル、1-フェナジニル、2-

フェナジニル、1-フェナントリジニル、2-フェナントリジニル、3-フェナ ントリジニル、4-フェナントリジニル、6-フェナントリジニル、7-フェナ ントリジニル、8-フェナントリジニル、9-フェナントリジニル、10-フェ ナントリジニル、2-フェナントロリニル、3-フェナントロリニル、4-フェ ナントロリニル、5ーフェナントロリニル、6ーフェナントロリニル、7ーフェ ナントロリニル、8-フェナントロリニル、9-フェナントロリニル、10-フ ェナントロリニル、1ーチアントレニル、2ーチアントレニル、1ーインドリジ ニル、2-インドリジニル、3-インドリジニル、5-インドリジニル、6-イ ンドリジニル、7ーインドリジニル、8ーインドリジニル、1ーフェノキサチイ ニル、2-フェノキサチイニル、3-フェノキサチイニル、4-フェノキサチイ ニル、チエノ〔2,3-b〕フリル、ピロロ〔1,2-b〕ピリダジニル、ピラ ゾロ〔1,5-a〕ピリジル、イミダゾ〔11,2-a〕ピリジル、イミダゾ〔1, 5-a] ピリジル、イミダゾ [1, 2-b] ピリダジニル、イミダゾ [1, 2a] ピリミジニル、1, 2, 4ートリアゾロ[4, 3-a] ピリジル、1, 2, 4-トリアゾロ〔4, 3-a〕ピリダジニル等の8乃至14員の縮合多環式ヘテ ロアリール基が挙げられる。

「単環式非芳香族へテロ環基」としては、例えば、1ーアジリジニル、1ーアゼチジニル、1ーピロリジニル、2ーピロリジニル、3ーピロリジニル、2ーテトラヒドロフリル、チオラニル、1ーイミダゾリジニル、2ーイミダゾリジニル、1ーピラゾリジニル、3ーピラゾリジニル、4ーピラゾリジニル、1ーピラゾリジニル、3ーピラゾリジニル、4ーピラゾリジニル、1ー(2ーピロリニル)、1ー(2ーイミダゾリニル)、2ー(2ーイミダゾリニル)、1ー(2ーピラゾリニル)、3ー(2ーピラゾリニル)、ピペリジノ、2ーピペリジニル、3ーピペリジニル、4ーピペリジニル、1ーホモピペリジニル、2ーテトラヒドロピラニル、モルホリノ、(チオモルホリン) ー4ーイル、1ーピペラジニル、1ーホモピペラジニル等の3乃至7員の飽和若しくは不飽和の単環式非芳香族へテロ環基が挙げられる。

「縮合多環式非芳香族へテロ環基」としては、例えば、2-キヌクリジニル、2

ークロマニル、3ークロマニル、4ークロマニル、5ークロマニル、6ークロマ ニル、7-クロマニル、8-クロマニル、1-イソクロマニル、3-イソクロマ ニル、4-イソクロマニル、5-イソクロマニル、6-イソクロマニル、7-イ ソクロマニル、8 ーイソクロマニル、2 ーチオクロマニル、3 ーチオクロマニル、 4-チオクロマニル、5-チオクロマニル、6-チオクロマニル、7-チオクロ マニル、8-チオクロマニル、1-イソチオクロマニル、3-イソチオクロマニ ル、4-イソチオクロマニル、5-イソチオクロマニル、6-イソチオクロマニ ル、7-イソチオクロマニル、8-イソチオクロマニル、1-インドリニル、2 ーインドリニル、3ーインドリニル、4ーインドリニル、5ーインドリニル、6 ーインドリニル、7ーインドリニル、1ーイソインドリニル、2ーイソインドリ ニル、4-イソインドリニル、5-イソインドリニル、2-(4H-クロメニル)、 $3 - (4H - \rho \, \Box \, X = \mathcal{N}) \cdot (4H - \rho \, \Box$ 6-(4H-クロメニル)、7-(4H-クロメニル)、8-(4H-クロメニル)、1ーイソクロメニル、3ーイソクロメニル、4ーイソクロメニル、5ーイソクロ メニル、6-イソクロメニル、7-イソクロメニル、8-イソクロメニル、1-(1H-ピロリジニル)、2-(1H-ピロリジニル)、3-(1H-ピロリジニ ル)、5- (1H-ピロリジニル)、6- (1H-ピロリジニル)、7-(1H-ピ ロリジニル)等の8乃至10員の飽和若しくは不飽和の縮合多環式非芳香族ヘテ ロ環基が挙げられる。

上記「ヘテロ環基」の中で、環系を構成する原子(環原子)として、結合手を有する窒素原子の他に、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選択されたヘテロ原子1乃至3種を有していてもよい単環式又は縮合多環式ヘテロアリール基、並びに、環系を構成する原子(環原子)として、結合手を有する窒素原子の他に、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選択されたヘテロ原子1乃至3種を有していてもよい単環式又は縮合多環式非芳香族ヘテロ環基を「環状アミノ基」と称し、例えば、1ーピロリジニル、1ーイミダゾリジニル、1ーピラゾリジニル、1ープープリジニル、1ープープロリジニル、1ーイミグブリジニル、1ーピラブリジニル、1ープープロリジニル、1ーデアブリジニル、ピペリジノ、モルホリノ、1ーピープロリジニル、1ーデアブリジニル、ピペリジノ、モルホリノ、1ーピープロリジニル、1ーピープロリジニル、

ペラジニル、チオモルホリンー4ーイル、1ーホモピペリジニル、1ーホモピペラジニル、2ーピロリンー1ーイル、2ーイミダゾリンー1ーイル、2ーピラゾリンー1ーイル、1ーインドリニル、2ーイソインドリニル、1, 2, 3, 4ーテトラヒドロキノリンー1ーイル、1, 2, 3, 4ーテトラヒドロイソキノリンー2ーイル、1ーピロリル、1ーイミダゾリル、1ーピラゾリル、1ーインドリル、1ーインダゾリル、2ーイソインドリル等の基が挙げられる。

上記「シクロアルキル基」、「シクロアルケニル基」、「シクロアルカンジエニル基」、「アリール基」、「シクロアルキレン基」、「シクロアルケニレン基」、「アリーレン基」、「アリーレン基」、「保橋環式炭化水素基」、「スピロ環式炭化水素基」、及び「ヘテロ環基」を総称して「環式基」と称する。また、該「環式基」の中で、特に「アリール基」、「アリーレン基」、「単環式ヘテロアリール基」、及び「縮合多環式ヘテロアリール基」を総称して「芳香環式基」と称する。

「炭化水素ーオキシ基」としては、「ヒドロキシ基」の水素原子が「炭化水素基」で置換された基が挙げられ、「炭化水素」としては、上記「炭化水素基」と同様の基が挙げられる。「炭化水素ーオキシ基」としては、例えば、アルコキシ基(アルキルーオキシ基)、アルケニルーオキシ基、アルキニルーオキシ基、シクロアルキルーオキシ基、シクロアルキルーオキシ基、シクロアルキルーオキシ基等の脂肪族炭化水素ーオキシ基;アリールーオキシ基;アラルキルーオキシ基;アルキレンージオキシ基等が挙げられる。

「アルコキシ基 (アルキルーオキシ基)」としては、例えば、メトキシ、エトキシ、 nープロポキシ、イソプロポキシ、nーブトキシ、イソプトキシ、secーブト キシ、tertーブトキシ、nーペンチルオキシ、イソペンチルオキシ、2ーメ チルブトキシ、1ーメチルブトキシ、ネオペンチルオキシ、1,2ージメチルプ ロポキシ、1ーエチルプロポキシ、nーヘキシルオキシ、4ーメチルペンチルオ キシ、3ーメチルペンチルオキシ、2ーメチルペンチルオキシ、1ーメチルペン チルオキシ、3,3ージメチルブトキシ、2,2ージメチルブトキシ、1,1ー ジメチルブトキシ、1,2ージメチルブトキシ、1,3ージメチルブトキシ、2,

「アルケニルーオキシ基」としては、例えば、ビニルオキシ、(プロパー1ーエン -1-イル) オキシ、アリルオキシ、イソプロペニルオキシ、(ブタ-1-エン-1-イル)オキシ、(ブター2-エン-1-イル)オキシ、(ブター3-エン-1 ーイル)オキシ、(2ーメチルプロパー2ーエンー1ーイル)オキシ、(1ーメチ ルプロパー2-エンー1-イル)オキシ、(ペンター1-エンー1-イル)オキシ、 (ペンター2-エンー1ーイル)オキシ、(ペンター3-エンー1ーイル)オキシ、 $(^{n})^{n}$ オキシ、(3-メチルブター3-エン-1-イル)オキシ、(ヘキサ-1-エン-1ーイル)オキシ、(ヘキサー2ーエンー1ーイル)オキシ、(ヘキサー3ーエン -1-イル) オキシ、(ヘキサー4-エンー1ーイル) オキシ、(ヘキサー5-エ ン-1-イル)オキシ、(4-メチルペンタ-3-エン-1-イル)オキシ、(4 ーメチルペンター3ーエンー1ーイル)オキシ、(ヘプター1ーエンー1ーイル) オキシ、(ヘプター6-エンー1-イル) オキシ、(オクター1-エンー1-イル) オキシ、(オクター7-エン-1-イル) オキシ、(ノナー1-エン-1-イル) オキシ、(ノナー8-エン-1-イル) オキシ、(デカー1-エン-1-イル) オ キシ、(デカー9ーエンー1ーイル)オキシ、(ウンデカー1ーエンー1ーイル) オキシ、(ウンデカー10ーエンー1ーイル) オキシ、(ドデカー1ーエンー1ー イル)オキシ、(ドデカー11-エンー1ーイル)オキシ、(トリデカー1-エン ー1ーイル)オキシ、(トリデカー12ーエンー1ーイル)オキシ、(テトラデカ ー1ーエンー1ーイル)オキシ、(テトラデカー13-エンー1ーイル)オキシ、 (ペンタデカー1ーエンー1ーイル) オキシ、(ペンタデカー14ーエンー1ーイ ル) オキシ等のC₂~C₁₅の直鎖状又は分枝鎖状のアルケニルーオキシ基が挙げ

られる。

「アルキニルーオキシ基」としては、例えば、エチニルオキシ、(プロパー1ーイ ンー1ーイル)オキシ、(プロパー2ーインー1ーイル)オキシ、(ブター1ーイ ン-1-イル)オキシ、(ブタ-3-イン-1-イル)オキシ、(1-メチルプロ パー2-イン-1-イル)オキシ、(ペンター1-イン-1-イル)オキシ、(ペ ンター4ーインー1ーイル) オキシ、(ヘキサー1ーインー1ーイル) オキシ、(ヘ キサー5ーインー1ーイル)オキシ、(ヘプター1ーインー1ーイル)オキシ、(ヘ プター6ーインー1ーイル) オキシ、(オクター1ーインー1ーイル) オキシ、(オ クター7ーインー1ーイル)オキシ、(ノナー1ーインー1ーイル)オキシ、(ノ ナー8-イン-1-イル)オキシ、(デカー1-イン-1-イル)オキシ、(デカ -9-イン-1-イル)オキシ、(ウンデカー1ーイン-1ーイル)オキシ、(ウ ンデカー10ーインー1ーイル)オキシ、(ドデカー1ーインー1ーイル)オキシ、 (ドデカー11ーインー1ーイル) オキシ、(トリデカー1ーインー1ーイル) オ キシ、(トリデカー12ーインー1ーイル) オキシ、(テトラデカー1ーインー1 ーイル)オキシ、(テトラデカー13-インー1-イル)オキシ、(ペンタデカー 1ーイン-1-イル) オキシ、(ペンタデカ-14-イン-1-イル) オキシ等の C₂~C₁₅の直鎖状又は分枝鎖状のアルキニルーオキシ基が挙げられる。

「シクロアルキルーオキシ基」としては、例えば、シクロプロポキシ、シクロブトキシ、シクロペンチルオキシ、シクロヘキシルオキシ、シクロヘプチルオキシ、シクロオクチルオキシ等の $C_3 \sim C_8$ のシクロアルキルーオキシ基が挙げられる。「シクロアルキルーアルキルーオキシ基」としては、例えば、シクロプロピルメトキシ、1ーシクロプロピルエトキシ、2ーシクロプロピルエトキシ、3ーシクロプロピルプロポキシ、4ーシクロプロピルブトキシ、シクロブチルメトキシ、シクロペンチルメトキシ、シクロブチルメトキシ、シクロペンチルメトキシ、シクロブチルメトキシ、シクロペンチルメトキシ、シクロペンチルメトキシ、シクロペキシルプロポキシ、4ーシクロヘキシルブトキシ、シクロペプチルメトキシ、シクロオクチルメ

トキシ、6-シクロオクチルヘキシルオキシ等の $C_4\sim C_{14}$ のシクロアルキルーアルキルーオキシ基が挙げられる。

「アリールーオキシ基」としては、例えば、フェノキシ、1ーナフチルオキシ、2ーナフチルオキシ、アントリルオキシ、フェナントリルオキシ、アセナフチレニルオキシ等の $C_6 \sim C_{14}$ のアリールーオキシ基が挙げられる。

「アラルキルーオキシ基」としては、例えば、ベンジルオキシ、1-+7フチルメトキシ、2-+7フチルメトキシ、アントラセニルメトキシ、フェナントレニルメトキシ、アセナフチレニルメトキシ、ジフェニルメトキシ、1-7ェネチルオキシ、2-7ェネチルオキシ、1-(1-+7) エトキシ、1-(2-+7) ル)エトキシ、2-(1-+7) エトキシ、2-(2-+7) エトキシ、3-7ェニルプロポキシ、3-(1-+7) ル)プロポキシ、3-(2-+7) ル)プロポキシ、4-7ェニルブトキシ、4-(1-+7) ル)ブトキシ、4-(2-+7) ル)ブトキシ、5-7ェニルベンチルオキシ、5-(1-+7) ペンチルオキシ、5-(2-+7) ペーキシルオキシ、5-(2-+7) ペーキシルオキシ、5-(2-+7) ペーオキシ基が挙げられる。

「アルキレンジオキシ基」としては、例えば、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ、1ーメチルメチレンジオキシ、1, 1ージメチルメチレンジオキシ等の基が挙げられる。

「ハロゲン化アルコキシ基(ハロゲン化アルキルーオキシ基)」としては、「ヒドロキシ基」の水素原子が「ハロゲン化アルキル基」で置換された基が挙げられ、例えば、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ、クロロメトキシ、ブロモメトキシ、ヨードメトキシ、トリフルオロメトキシ、トリクロロメトキシ、2,2,2ートリフルオロエトキシ、ペンタフルオロエトキシ、3,3,3ートリフルオロプポキシ、ヘプタフルオロプポキシ、ノナフルオロブトキシ、パーフルオロヘキシルオキシ等の1万至13個のハロゲン原子で置換された $C_1 \sim C_6$ の直鎖状又は分枝鎖状のハロゲン化アルコキシ基が挙げ

られる。

「ヘテロ環ーオキシ基」としては、「ヒドロキシ基」の水素原子が、「ヘテロ環基」で置換された基が挙げられ、「ヘテロ環」としては、上記「ヘテロ環基」と同様の基が挙げられる。「ヘテロ環ーオキシ基」としては、例えば、単環式ヘテロアリールーオキシ基、縮合多環式ヘテロアリールーオキシ基、単環式非芳香族ヘテロ環ーオキシ基、縮合多環式非芳香族ヘテロ環ーオキシ基等が挙げられる。

「単環式へテロアリールーオキシ基」としては、例えば、3-チエニルオキシ、(イソキサゾール-3-イル)オキシ、(チアゾール-4-イル)オキシ、2-ピリジルオキシ、3-ピリジルオキシ、(ピリミジン-4-イル)オキシ等の基が挙げられる。

「縮合多環式へテロアリールーオキシ基」としては、5 ーインドリルオキシ、(ベンズイミダゾールー2 ーイル) オキシ、2 ーキノリルオキシ、3 ーキノリルオキシ、4 ーキノリルオキシ等の基が挙げられる。

「単環式非芳香族へテロ環ーオキシ基」としては、例えば、3 - ピロリジニルオキシ、4 - ピペリジニルオキシ等の基が挙げられる。

「縮合多環式非芳香族へテロ環ーオキシ基」としては、例えば、3-インドリニルオキシ、4-クロマニルオキシ等の基が挙げられる。

「炭化水素ースルファニル基」としては、「スルファニル基」の水素原子が、「炭化水素基」で置換された基が挙げられ、「炭化水素」としては、上記「炭化水素基」と同様の基が挙げられる。「炭化水素ースルファニル基」としては、例えば、アルキルースルファニル基、アルケニルースルファニル基、アルキニルースルファニル基、シクロアルキルースルファニル基、シクロアルキルースルファニル基等の脂肪族炭化水素ースルファニル基;アリールースルファニル基、アラルキルースルファニル基等が挙げられる。

「アルキルースルファニル基」としては、例えば、メチルスルファニル、エチルスルファニル、nープロピルスルファニル、イソプロピルスルファニル、nーブチルスルファニル、fecーブチルスルファニル、t

e r t ーブチルスルファニル、nーペンチルスルファニル、イソペンチルスルファニル、(2ーメチルブチル) スルファニル、(1ーメチルブチル) スルファニル、(1ーメチルブチル) スルファニル、(1ー エチルプロピル) スルファニル、(1ー エチルプロピル) スルファニル、nーヘキシルスルファニル、(4ーメチルペンチル) スルファニル、(3ーメチルペンチル) スルファニル、(2ーメチルペンチル) スルファニル、(1ーメチルペンチル) スルファニル、(1ーメチルペンチル) スルファニル、(1ーメチルペンチル) スルファニル、(1ーメチルブチル) スルファニル、(1, 1ージメチルブチル) スルファニル、(1, 1ージメチルブチル) スルファニル、(1, 1ージメチルブチル) スルファニル、(1, 1-ジメチルブチル) スルファニル、(1, 1-ジメチルブチル) スルファニル、(1, 1-ジメチルブチル) スルファニル、(1, 1-ジメチルブチル) スルファニル、(1, 1-ジメチルブチル) スルファニル、(1-エチルーカーメール・カーファニル、(1-エチルーカース・カーファニル、1-オクチルスルファニル、1-オクチルスルファニル、1-カーファニル、1-カーファニル、1-カーファニル、1-カーファニル、1-カーファニル、1-カーファニル、1-カーファニル、1-カーファニル、1-カーファニル、1-カーファニル、1-カーファニル、1-カースルファニル、1-カースルファニル、1-カースルファニル、1-カースルファニル、1-カースルファニルをの1-との直鎖状又は分枝鎖状のアルキルースルファニル基が挙げられる。

「アルケニルースルファニル基」としては、例えば、ビニルスルファニル、(プロパー1ーエンー1ーイル)スルファニル、アリルスルファニル、イソプロペニルスルファニル、(ブター1ーエンー1ーイル)スルファニル、(ブター2ーエンー1ーイル)スルファニル、(ブター3ーエンー1ーイル)スルファニル、(2ーメチルプロパー2ーエンー1ーイル)スルファニル、(1ーメチルプロパー2ーエンー1ーイル)スルファニル、(ペンター1ーエンー1ーイル)スルファニル、(ペンター2ーエンー1ーイル)スルファニル、(ペンター3ーエンー1ーイル)スルファニル、ファニル、(ペンター4ーエンー1ーイル)スルファニル、(3ーメチルブター2ーエンー1ーイル)スルファニル、(ヘキサー1ーエンー1ーイル)スルファニル、(ヘキサー2ーエンー1ーイル)スルファニル、(ヘキサー2ーエンー1ーイル)スルファニル、(ヘキサー3ーエンー1ーイル)スルファニル、(ヘキサー4ーエンー1ーイル)スルファニル、(ヘキサー5ーエンー1ーイル)スルファニル、

r=n、 $(4-x+n^2)$ x=1-1 x=1 x=1

「アルキニルースルファニル甚」としては、例えば、エチニルスルファニル、(プロパー1ーインー1ーイル) スルファニル,(プロパー2ーインー1ーイル) スルファニル,(ブター3ーインー1ーイル) スルファニル,(ブター3ーインー1ーイル) スルファニル、(ブター3ーインー1ーイル) スルファニル、(インター1ーイル) スルファニル、(ペンター1ーインー1ーイル) スルファニル、(ペンター4ーインー1ーイル) スルファニル、(ヘキサー1ーインー1ーイル) スルファニル、(ヘキサー5ーインー1ーイル) スルファニル、(ヘプター6ーインー1ーイル) スルファニル、(オクター1ーインー1ーイル) スルファニル、(オクター7ーインー1ーイル) スルファニル、(オクター7ーインー1ーイル) スルファニル、(ブカー7ーインー1ーイル) スルファニル、(ブカー1ーインー1ーイル) スルファニル、(デカー1ーインー1ーイル) スルファニル、(ヴンデカー1ーインー1ーイル) スルファニル、(ヴンデカー1ーインー1ーイル) スルファニル、(ヴンデカー1ーインー1ーイル) スルファニル、(ヴンデカー1ーインー1ーイル) スルファニル、(ヴンデカー1ーインー1ーイル) スルファニル、(ドデカー1ーインー1

ーイル)スルファニル、(トリデカー1ーインー1ーイル)スルファニル、(トリデカー12ーインー1ーイル)スルファニル、(テトラデカー1ーインー1ーイル)スルファニル、(テトラデカー13ーインー1ーイル)スルファニル、(ペンタデカー1ーインー1ーイル)スルファニル、(ペンタデカー14ーインー1ーイル)スルファニル等の $C_2 \sim C_{15}$ の直鎖状又は分枝鎖状のアルキニルースルファニル基が挙げられる。

「シクロアルキルースルファニル基」としては、例えば、シクロプロピルスルファニル、シクロブチルスルファニル、シクロペンチルスルファニル、シクロヘキシルスルファニル、シクロへプチルスルファニル、シクロオクチルスルファニル等のC₃~C₈のシクロアルキルースルファニル基が挙げられる。

「シクロアルキルーアルキルースルファニル基」としては、例えば、(シクロプロピルメチル) スルファニル、(1-シクロプロピルエチル) スルファニル、(2-シクロプロピルエチル) スルファニル、(3-シクロプロピルプロピル) スルファニル、(4-シクロプロピルブチル) スルファニル、(5-シクロプロピルペンチル) スルファニル、(6-シクロプロピルへキシル) スルファニル、(5-シクロプロピルペンチル) スルファニル、(5-シクロプロピルペンチル) スルファニル、(5-0クロプロピルペンチル) スルファニル、(5-0クロプチルメチル) スルファニル、(5-0クロプチルメチル) スルファニル、(5-0クロペンチルメチル) スルファニル、(5-0クロペンチルメチル) スルファニル、(5-00へキシルプロピル) スルファニル、(5-00へキシルブチル) スルファニル、(5-00へオテルメチル) スルファニル、(5-0のプチルメチル) スルファニル、(5-00へプチルメチル) スルファニル、(5-00へプチルメチル) スルファニル、(5-00へプチルメチル) スルファニル、(5-00へプチルメチル) スルファニル、(5-00へプチルメチル) スルファニル等の5-0へのシクロアルキルーアルキルースルファニル基が挙げられる。

「アリールースルファニル基」としては、例えば、フェニルスルファニル、1-ナフチルスルファニル、2-ナフチルスルファニル、アントリルスルファニル、フェナントリルスルファニル、アセナフチレニルスルファニル等の $C_6 \sim C_{14}$ のアリールースルファニル基が挙げられる。

「アラルキルースルファニル基」としては、例えば、ベンジルスルファニル、(1

ーナフチルメチル)スルファニル、(2-ナフチルメチル)スルファニル、(7ントラセニルメチル)スルファニル、(7エナントレニルメチル)スルファニル、(7エナンチレニルメチル)スルファニル、(1エナンチレニルメチル)スルファニル、(1エナンチンニル、(1エナン・カンカッニール、(1エナン・カンカッニール、(1エナン・カンカッニール、(1エナン・カンカッニール、(1エナン・カンカッニール、(1エナン・カンカッニール、(1エナン・カンカッニール、(1エナン・カンカッニール、(1エナン・カンカッニール、(1エナン・カンカッニール、(1エナン・カンカッニール、(1エナン・カンカッニール、(1エナン・カンカッニール、(1エナン・カンカッニール、(1エナンチル)スルファニル、(1エナンチル)スルファニル、(1エナンチル)スルファニル、(1エナンチル)スルファニル、(1エナンチル)スルファニル、(1エナンチル)スルファニル、(1エナンチル)スルファニル、(1エナンチル)スルファニル、(1エナンチル)スルファニル、(1エナンチル)スルファニル、(1エナンチル)スルファニル、(1エナンチル)スルファニル、(1エナンチル)スルファニル、(1エナンチル)スルファニル、(1エナンチル)スルファニル、(1エナンチル)スルファニル、(1エーンチル)スルファニル、(1エーンチル)スルファニル、(1エーンチル)スルファニル、(1エーンチル)スルファニル、(1エーンチル)スルファニル、(1エーンチル)スルファニル、(1エーンチル)スルファニル・ベースルファニルをが挙げられる。

「ハロゲン化アルキルースルファニル基」としては、「スルファニル基」の水素原子が「ハロゲン化アルキル基」で置換された基が挙げられ、例えば、(フルオロメチル) スルファニル、(クロロメチル) スルファニル、(プロモメチル) スルファニル、(カロスチル) スルファニル、(カリカロロメチル) スルファニル、(トリカロロメチル) スルファニル、(トリカロロメチル) スルファニル、(ククロロメチル) スルファニル、(ククロロピル) スルファニル、(ククロルオロプロピル) スルファニル、(ククロルオロイソプロピル) スルファニル、(クァクルオロイソプロピル) スルファニル、(クァクルオロイソプロピル) スルファニル等の1万至13個のハロゲン原子で置換された $C_1 \sim C_6$ の直鎖状又は分枝鎖状のハロゲン化アルキルースルファニル基が挙げられる。

「ヘテロ環ースルファニル基」としては、「スルファニル基」の水素原子が、「ヘテロ環基」で置換された基が挙げられ、「ヘテロ環」としては、上記「ヘテロ環基」

と同様の基が挙げられる。「ヘテロ環ースルファニル基」としては、例えば、単環式ヘテロアリールースルファニル基、縮合多環式ヘテロアリールースルファニル基、単環式非芳香族ヘテロ環ースルファニル基、縮合多環式非芳香族ヘテロ環ースルファニル基等が挙げられる。

「単環式へテロアリールースルファニル基」としては、例えば、(イミダゾールー2ーイル) スルファニル、(1,2,4ートリアゾールー2ーイル) スルファニル、(ピリジンー2ーイル) スルファニル、(ピリジンー4ーイル) スルファニル、(ピリジンー2ーイル) スルファニル、(ピリジンー2ーイル) スルファニル等の基が挙げられる。

「縮合多環式へテロアリールースルファニル基」としては、(ベンズイミダゾールー2ーイル) スルファニル、(キノリンー2ーイル) スルファニル、(キノリンー4ーイル) スルファニル等の基が挙げられる。

「単環式非芳香族へテロ環ースルファニル基」としては、例えば、(3-ピロリジニル)スルファニル、(4-ピペリジニル)スルファニル等の基が挙げられる。

「縮合多環式非芳香族へテロ環ースルファニル基」としては、例えば、(3ーインドリニル) スルファニル、(4ークロマニル) スルファニル等の基が挙げられる。「アシル基」としては、例えば、ホルミル基、グリオキシロイル基、チオホルミル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、スルファモイル基、スルフィナモイル基、カルボキシ基、スルホ基、ホスホノ基、及び下記式:

(式中、R^a¹及びR^b¹は、同一又は異なって、炭化水素基又はヘテロ環基を表すが、あるいはR^a¹及びR^b¹が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基を表す)で表される基が挙げられる。

上記「アシル基」の定義において、

式 $(\omega-1$ A) で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「炭化水素-カルボニル基」(具体例: アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ピバロイル、ラウロイル、ミリストイル、パルミトイル、アクリロイル、プロピオロイル、メタクリロイル、クロトノイル、イソクロトノイル、シクロヘキシルカルボニル、シクロヘキシルメチルカルボニル、ベンゾイル、1-ナフトイル、2-ナフトイル、フェニルアセチル等の基)、 R^{*1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーカルボニル基」(具体例: 2-テノイル、3-フロイル、ニコチノイル、イソニコチノイル等の基)と称する。

式 $(\omega - 2A)$ で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーカルボニル基」(具体例: メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、フェノキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル等の基)、 R^{*1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニル基」(具体例: 3-ピリジルオキシカルボニル等の基)と称する。

式 (ω-3A) で表される基の中で、R^{*1}が炭化水素基である基を「炭化水素-カルボニルーカルボニル基」(具体例:ピルボイル等の基)、R^{*1}がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーカルボニルーカルボニル基」と称する。

式 $(\omega - 4A)$ で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーカルボニルーカルボニル基」(具体例: メトキサリル、エトキサリル等の基)、 R^{*1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニルーカルボニル基」と称する。

式 $(\omega - 5 A)$ で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「炭化水素 - スルファニルーカルボニル基」、 R^{*1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環 - スルファニルーカルボニル基」と称する。

式 $(\omega - 6 A)$ で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「炭化水素ーチオカルボニル基」、 R^{*1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーチオカルボニル基」と称する。

式 $(\omega - 7A)$ で表される基の中で、 R^{1} が炭化水素基である基を「炭化水素ー

オキシーチオカルボニル基」、R*¹がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーチオカルボニル基」と称する。

式 (ω-8A) で表される基の中で、R^{*1}が炭化水素基である基を「炭化水素-スルファニル-チオカルボニル基」、R^{*1}がヘテロ環基である基を「ヘテロ環-スルファニル-チオカルボニル基」と称する。

式 $(\omega - 9 A)$ で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「N – 炭化水素 – カルバモイル基」(具体例: N – メチルカルバモイル等の基)、 R^{*1} がヘテロ環基である基を「N – N –

式($\omega-1$ 0A)で表される基の中で、R a 1 及びR b 1 が炭化水素基である基を「N, N $^{-}$ 2 (炭化水素) $^{-}$ カルバモイル基」(具体例:N, N $^{-}$ 2

式 $(\omega-1$ 1 A) で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「N - 炭化 水素 - チオカルバモイル基」、 R^{*1} がヘテロ環基である基を「N - ヘテロ環 - チオカルバモイル基」と称する。

式 $(\omega-1\ 2\ A)$ で表される基の中で、 R^{*1} 及び R^{*1} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) -チオカルバモイル基」、 R^{*1} 及び R^{*1} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) -チオカルバモイル基」、 R^{*1} が炭化水素基であり R^{*1} がヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環-チオカルバモイル基」、 R^{*1} 及び R^{*1} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノーチオカルボニル基」と称する。

式 $(\omega-13A)$ で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「N-炭化水素-スルファモイル基」、 R^{*1} がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環-スルファモイル基」と称する。

式 $(\omega-14A)$ で表される基の中で、 R^{*1} 及び R^{*1} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) -スルファモイル基」(具体例:N, N-ジメチルスルファモイル等の基)、 R^{*1} 及び R^{*1} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) スルファモイル基」、 R^{*1} が炭化水素基であり R^{*1} がヘテロ環基である基を「N 一炭化水素-Nーヘテロ環-スルファモイル基」、 R^{*1} 及び R^{*1} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノースルホニル基」(具体例:1-ピロリルスルホニル等の基)と称する。

式 $(\omega-15A)$ で表される基の中で、 R^{a1} が炭化水素基である基を「N-炭化水素-スルフィナモイル基」、 R^{a1} がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環-スルフィナモイル基」と称する。

式 $(\omega-16A)$ で表される基の中で、 R^{*1} 及び R^{b1} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) -スルフィナモイル基」、 R^{*1} 及び R^{b1} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) -スルフィナモイル基」、 R^{*1} が炭化水素基であり R^{b1} がヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環-スルフィナモイル基」、 R^{*1} 及び R^{b1} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノースルフィニル基」と称する。

式 $(\omega-17A)$ で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「炭化水素 $-オキシースルホニル基」、<math>R^{*1}$ がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシースルホニル基」と称する。

式 $(\omega-18A)$ で表される基の中で、 R^{a1} が炭化水素基である基を「炭化水素 - オキシースルフィニル基」、 R^{a1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシースルフィニル基」と称する。

式 $(\omega-19A)$ で表される基の中で、 R^{*1} 及び R^{*1} が炭化水素基である基を Γ O, O'ージ (炭化水素) -ホスホノ基」、 R^{*1} 及び R^{*1} がヘテロ環基である基を Γ O, O'ージ (ヘテロ環) -ホスホノ基」、 R^{*1} が炭化水素基であり R^{*1} がヘテロ環基である基を Γ Oー炭化水素 Γ O'ーヘテロ環ーホスホノ基」と称する。

式(ω-20A)で表される基の中で、R * 1 が炭化水素基である基を「炭化水素

-スルホニル基」(具体例:メタンスルホニル、ベンゼンスルホニル等の基)、R
*1がヘテロ環基である基を「ヘテロ環-スルホニル基」と称する。

式 $(\omega-21A)$ で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「炭化水素 - スルフィニル基」具体例:メチルスルフィニル、ベンゼンスルフィニル等の基)、 R^{*1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルフィニル基」と称する。

上記式($\omega-1$ A)乃至($\omega-2$ 1 A)で表される基における「炭化水素」としては、上記「炭化水素基」と同様の基が挙げられる。例えば、式($\omega-1$ A)で表される「炭化水素ーカルボニル基」としては、アルキルーカルボニル基、アルケニルーカルボニル基、アルキニルーカルボニル基、シクロアルキルーカルボニル基、シクロアルケニルーカルボニル基、シクロアルケニルーカルボニル基、シクロアルケニルーカルボニル基等の脂肪族炭化水素ーカルボニル基;アリールーカルボニル基;アラルキルーカルボニル基;架橋環式炭化水素ーカルボニル基;スピロ環式炭化水素ーカルボニル基;テルペン系炭化水素ーカルボニル基が挙げられる。以下、式($\omega-2$ A)乃至($\omega-2$ 1 A)で表される基も同様である。

上記式($\omega-1$ A)乃至($\omega-2$ 1 A)で表される基における「ヘテロ環」としては、上記「ヘテロ環基」と同様の基が挙げられる。例えば、式($\omega-1$ A)で表される「ヘテロ環ーカルボニル基」としては、例えば、単環式ヘテロアリールーカルボニル基、縮合多環式ヘテロアリールーカルボニル基、単環式非芳香族ヘテロ環ーカルボニル基、縮合多環式非芳香族ヘテロ環ーカルボニル基が挙げられる。以下、式($\omega-2$ A)乃至($\omega-2$ 1 A)で表される基も同様である。

上記式 $(\omega-10A)$ 乃至 $(\omega-16A)$ で表される基における「環状アミノ」としては、上記「環状アミノ基」と同様の基が挙げられる。

本明細書において、ある官能基について「置換基を有していてもよい」という場合には、特に言及する場合を除き、その官能基が、化学的に可能な位置に1個又は2個以上の「置換基」を有する場合があることを意味する。官能基に存在する置換基の種類、置換基の個数、及び置換位置は特に限定されず、2個以上の置換

基が存在する場合には、それらは同一であっても異なっていてもよい。官能基に存在する「置換基」としては、例えば、ハロゲン原子、オキソ基、チオキソ基、ニトロ基、ニトロソ基、シアノ基、イソシアノ基、シアナト基、チオシアナト基、イソシアナト基、イソチオシアナト基、ヒドロキシ基、スルファニル基、カルボキシ基、スルファニルカルボニル基、オキサロ基、メソオキサロ基、チオカルボキシ基、ジチオカルボキシ基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、スルカエノ基、スルフィノ基、スルフィナモイル基、スルフェノ基、スルフェナモイル基、ホスホノ基、ヒドロキシホスホニル基、炭化水素基、ヘテロ環基、炭化水素ーオキシ基、ヘテロ環ーオキシ基、炭化水素ースルファニル基、ブシル基、アミノ基、ヒドラジノ基、ヒドラゾノ基、ジアゼニル基、ウレイド基、チオウレイド基、グアニジノ基、カルバモイミドイル基(アミジノ基)、アジド基、イミノ基、ヒドロキシアミノ基、ヒドロキシイミノ基、アミノオキシ基、ジアゾ基、セミカルバジノ基、セミカルバゾノ、カルバースによりルを、サースにより、カルバモイミアコアニル基、アミノオキシ基、ジアゾ基、セミカルバジノ基、オスホースを、ボリル基、シリル基、スタニル基、セラニル基、オキシド基等を挙げることができる。

上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」が2個以上存在する場合、該2個以上の置換基は、それらが結合している原子と一緒になって環式基を形成してもよい。このような環式基には、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選択されたヘテロ原子1ないし3種が1個以上含有されていてもよく、該環上には1個以上の置換基が存在していてもよい。該環は、単環式又は縮合多環式のいずれであってもよく、芳香族又は非芳香族のいずれであってもよい。

上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」は、該置換基上の 化学的に可能な位置で、上記「置換基」によって置換されていてもよい。置換基 の種類、置換基の個数、及び置換位置は特に限定されず、2個以上の置換基で置 換される場合には、それらは同一であっても異なっていてもよい。そのような例 として、例えば、ハロゲン化アルキルーカルボニル基(具体例:トリフルオロア

セチル等の基)、ハロゲン化アルキルースルホニル基(具体例:トリフルオロメタンスルホニル等の基)、アシルーオキシ基、アシルースルファニル基、Nー炭化水素基ーアミノ基、N, Nージ(炭化水素)ーアミノ基、Nーヘテロ環ーアミノ基、Nー炭化水素ーNーヘテロ環ーアミノ基、アシルーアミノ基、ジ(アシル)ーアミノ基等の基が挙げられる。また、上記「置換基」上での「置換」は複数次にわたって繰り返されてもよい。

「アシルーオキシ基」としては、「ヒドロキシ基」の水素原子が「アシル基」で置換された基が挙げられ、例えば、ホルミルオキシ基、グリオキシロイルオキシ基、チオホルミルオキシ基、カルバモイルオキシ基、チオカルバモイルオキシ基、スルファモイルオキシ基、スルフィナモイルオキシ基、カルボキシオキシ基、スルオキシ基、ホスホノオキシ基、及び下記式:

(式中、R^{*2}及びR^{b2}は、同一又は異なって、炭化水素基、又はヘテロ環基を表すか、あるいはR^{*2}及びR^{b2}が一緒になって、それらが結合している窒素原子と 共に環状アミノ基を表す)で表される基が挙げられる。

上記「アシルーオキシ基」の定義において、

式 $(\omega-1B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素 カルボニルーオキシ基」(具体例: アセトキシ、ベンゾイルオキシ等の基)、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega - 2B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーカルボニルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-3B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素 - カルボニルーカルボニルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーカルボニルーカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega - 4B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーカルボニルーカルボニルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニルーカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega - 5B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素ースルファニルーカルボニルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルファニルーカルボニルーオキシ基」と称する。

式 (ω-6B) で表される基の中で、R²が炭化水素基である基を「炭化水素ーチオカルボニルーオキシ基」、R²がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーチオカルボニルーオキシ基」と称する。

式 (ω-7B) で表される基の中で、R²が炭化水素基である基を「炭化水素-オキシーチオカルボニルーオキシ基」、R²がヘテロ環基である基を「ヘテロ環 ーオキシーチオカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega - 8B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素ースルファニルーチオカルボニルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルファニルーチオカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega - 9B)$ で表される基の中で、 R^2 が炭化水素基である基を「N - 炭化水素 - カルバモイルーオキシ基」、 R^2 がヘテロ環基である基を「N - ヘテロ環ーカルバモイルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-10B)$ で表される基の中で、 $R^{\circ 2}$ 及び $R^{\circ 2}$ が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) -カルバモイルーオキシ基」、 $R^{\circ 2}$ 及び $R^{\circ 2}$ がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) -カルバモイルーオキシ基」、 $R^{\circ 2}$ が炭化水素基であり $R^{\circ 2}$ がヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環-カルバモイルーオキシ基」、 $R^{\circ 2}$ 及び $R^{\circ 2}$ が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノーカルボニルーオキシ基」と称する。

式($\omega-1$ 1B)で表される基の中で、 R^2 が炭化水素基である基を「N-炭化水素- チオカルバモイルーオキシ基」、 R^2 がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環ーチオカルバモイルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-12B)$ で表される基の中で、 R^{a2} 及び R^{b2} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素)-チオカルバモイルーオキシ基」、 R^{a2} 及び R^{b2} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環)-チオカルバモイルーオキシ基」、 R^{a2} が炭化水素基であり R^{b2} がヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環ーチオカルバモイルーオキシ基」、 R^{a2} 及び R^{b2} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノーチオカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-13B)$ で表される基の中で、 R^2 が炭化水素基である基を「N-炭化水素 -スルファモイルーオキシ基」、 R^2 がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環ースルファモイルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-14B)$ で表される基の中で、 R^*2 及び R^*2 が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) -スルファモイルーオキシ基」、 R^*2 及び R^*2 がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) -スルファモイルーオキシ基」、 R^*2 が炭化水素基であり R^*2 がヘテロ環基である基を「Nー炭化水素-Nーヘテロ環-スルファモイルーオキシ基」、 R^*2 及び R^*2 が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノ-スルホニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-15B)$ で表される基の中で、 R^2 が炭化水素基である基を「N-炭化水素-スルフィナモイルーオキシ基」、 R^2 がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環ースルフィナモイルーオキシ基」と称する。

式($\omega-16B$)で表される基の中で、 R^{*2} 及び R^{*2} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) - スルフィナモイルーオキシ基」、 R^{*2} 及び R^{*2} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) - スルフィナモイルーオキシ基」、 R^{*2} が炭化水素基であり R^{*2} がヘテロ環基である基を「N 一炭化水素 - N - ヘテロ環 - スルフィナモイルーオキシ基」、 R^{*2} 及び R^{*2} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノースルフィニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-17B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素 - オキシースルホニルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ー オキシースルホニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-18B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素 - オキシースルフィニルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環 - オキシースルフィニルーオキシ基」と称する。

式(ω -19B)で表される基の中で、 R^{*2} 及び R^{*2} が炭化水素基である基を「O, O'-ジ(炭化水素) -ホスホノーオキシ基」、 R^{*2} 及び R^{*2} がヘテロ環基である基を「O, O'-ジ(ヘテロ環) -ホスホノーオキシ基」、 R^{*2} が炭化水素基であり R^{*2} がヘテロ環基である基を「Oー炭化水素置換-O'-ヘテロ環置換ホスホノーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-20B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素 - スルホニルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルホニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-21B)$ で表される基の中で、 R^2 が炭化水素基である基を「炭化水素 ースルフィニルーオキシ基」、 R^2 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルフィニルーオキシ基」と称する。

上記式($\omega-1$ B)乃至($\omega-2$ 1 B)で表される基における「炭化水素」としては、上記「炭化水素基」と同様の基が挙げられる。例えば、式($\omega-1$ B)で表される「炭化水素ーカルボニルーオキシ基」としては、アルキルーカルボニルーオキシ基、アルケニルーカルボニルーオキシ基、アルキニルーカルボニルーオキシ基、シクロアルケニルーカルボニルーオキシ基、シクロアルカンジエニルーカルボニルーオキシ基、シクロアルカンジエニルーカルボニルーオキシ基、シクロアルキルーカルボニルーオキシ基等の脂肪族炭化水素ーカルボニルーオキシ基;アリールーカルボニルーオキシ基;アラルキルーカルボニルーオキシ基;架橋環式炭化水素ーカルボニルーオキシ基;スピロ環式炭化水素ーカルボニルーオキシ基;アルペン系炭化水素ーカルボニルーオキシ基が挙げられる。以下、式($\omega-2$ B)乃至($\omega-2$ 1 B)で表される基も同様である。

上記式 $(\omega-1\,B)$ 乃至 $(\omega-2\,1\,B)$ で表される基における「ヘテロ環」としては、上記「ヘテロ環基」と同様の基が挙げられる。例えば、式 $(\omega-1\,B)$ で表される「ヘテロ環ーカルボニル基」としては、例えば、単環式ヘテロアリールーカルボニル基、縮合多環式ヘテロアリールーカルボニル基、単環式非芳香族ヘテロ環ーカルボニル基、縮合多環式非芳香族ヘテロ環ーカルボニル基が挙げられる。以下、式 $(\omega-2\,B)$ 乃至 $(\omega-2\,1\,B)$ で表される基も同様である。

上記式 $(\omega-10B)$ 乃至 $(\omega-16B)$ で表される基における「環状アミノ」としては、上記「環状アミノ基」と同様の基が挙げられる。

上記「アシルーオキシ基」、「炭化水素-オキシ基」、及び「ヘテロ環-オキシ基」 を総称して、「置換オキシ基」と称する。また、これら「置換オキシ基」と「ヒドロキシ基」を総称して、「置換基を有していてもよいヒドロキシ基」と称する。

「アシルースルファニル基」としては、「スルファニル基」の水素原子が「アシル 基」で置換された基が挙げられ、例えば、ホルミルスルファニル基、グリオキシ ロイルスルファニル基、チオホルミルスルファニル基、カルバモイルスルファニ ル基、チオカルバモイルスルファニル基、スルファモイルスルファニル基、スル フィナモイルスルファニル基、カルボキシスルファニル基、スルホスルファニル

基、ホスホノスルファニル基、及び下記式:

(式中、R³及びR³は、同一又は異なって、置換基を有していてもよい炭化水 素基、又は置換基を有していてもよいヘテロ環基を表すか、あるいはR³及びR³が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に、置換基を有していて

もよい環状アミノ基を表す)で表される基が挙げられる。

上記「アシルースルファニル基」の定義において、

式 (ω-1 C) で表される基の中で、R⁴³が炭化水素基である基を「炭化水素-カルボニル-スルファニル基」、R⁴³がヘテロ環基である基を「ヘテロ環-カルボニル-スルファニル基」と称する。

式 $(\omega-2C)$ で表される基の中で、 R^{a3} が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーカルボニルースルファニル基」、 R^{a3} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニルースルファニル基」と称する。

式 (ω-3C) で表される基の中で、R^{a3}が炭化水素基である基を「炭化水素-カルボニルーカルボニルースルファニル基」、R^{a3}がヘテロ環基である基を「ヘテロ環-カルボニルーカルボニルースルファニル基」と称する。

式 $(\omega - 4 C)$ で表される基の中で、 R^{*3} が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーカルボニルーカルボニルースルファニル基」、 R^{*3} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニルーカルボニルースルファニル基」と称する。

式(ω-5C)で表される基の中で、R^{a3}が炭化水素基である基を「炭化水素ースルファニルーカルボニルースルファニル基」、R^{a3}がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルファニルーカルボニルースルファニル基」と称する。

式 $(\omega - 6 C)$ で表される基の中で、 R^{a3} が炭化水素基である基を「炭化水素 - チオカルボニルースルファニル基」、 R^{a3} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーチオカルボニルースルファニル基」と称する。

式 (ω-7C)で表される基の中で、R³が炭化水素基である基を「炭化水素-オキシーチオカルボニルースルファニル基」、R³がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーチオカルボニルースルファニル基」と称する。

式(ω-8C)で表される基の中で、R^{a3}が炭化水素基である基を「炭化水素-スルファニルーチオカルボニルースルファニル基」、R^{a3}がヘテロ環基である基を「ヘテロ環-スルファニルーチオカルボニルースルファニル基」と称する。

式 $(\omega - 9 C)$ で表される基の中で、 R^{3} が炭化水素基である基を「N-炭化水

WO 03/103657 PCT/JP03/07128 · . .

素ーカルバモイルースルファニル基」、R*3がヘテロ環基である基を「Nーヘテロ環ーカルバモイルースルファニル基」と称する。

式($\omega-1$ 0C)で表される基の中で、R *3 及びR *3 が炭化水素基である基を「N, N $^{-3}$ (炭化水素) - カルバモイルースルファニル基」、R *3 及びR *3 がヘテロ環基である基を「N, N $^{-3}$ (ヘテロ環) - カルバモイルースルファニル基」、R *3 が炭化水素基であり R *3 がヘテロ環基である基を「N $^{-3}$ 炭化水素 $^{-3}$ が $^{-3}$

式 (ω-11C) で表される基の中で、R * 3 が炭化水素基である基を「N-炭化水素-チオカルバモイル-スルファニル基」、R * 3 がヘテロ環基である基を「N-ベテロ環-チオカルバモイル-スルファニル基」と称する。

式 $(\omega-1\ 2\ C)$ で表される基の中で、 R^{a3} 及び R^{b3} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素)-チオカルバモイルースルファニル基」、 R^{a3} 及び R^{b3} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環)-チオカルバモイルースルファニル基」、 R^{a3} が炭化水素基であり R^{b3} がヘテロ環基である基を「N-炭化水素ーN-ヘテロ環-チオカルバモイルースルファニル基」、 R^{a3} 及び R^{b3} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノーチオカルボニルースルファニル基」と称する。

式 $(\omega-1\ 3\ C)$ で表される基の中で、 R^{*3} が炭化水素基である基を「N-炭化水素ースルファモイルースルファニル基」、 R^{*3} がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環ースルファモイルースルファニル基」と称する。

式 $(\omega-1\ 4\ C)$ で表される基の中で、 R^{a3} 及び R^{b3} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) -スルファモイルースルファニル基」、 R^{a3} 及び R^{b3} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) -スルファモイルースルフィニル基」、 R^{a3} が炭化水素基であり R^{b3} がヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環スルファモイルースルファニル基」、 R^{a3} 及び R^{b3} が一緒になって、それら

が結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノースルホニルースルファニル基」と称する。

式($\omega-1$ 5 C)で表される基の中で、 R^{a3} が炭化水素基である基を「N-炭化水素ースルフィナモイルースルファニル基」、 R^{a3} がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環ースルフィナモイルースルファニル基」と称する。

式($\omega-16C$)で表される基の中で、 R^{a3} 及び R^{b3} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素)-スルフィナモイルースルファニル基」、 R^{a3} 及び R^{b3} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環)-スルフィナモイルースルファニル基」、 R^{a3} が炭化水素基であり R^{b3} がヘテロ環基である基を「N-炭化水素ーN-ヘテロ環ースルフィナモイルースルファニル基」、 R^{a3} 及び R^{b3} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノースルファニルースルファニル基」と称する。

式 (ω-17C)で表される基の中で、R^{a3}が炭化水素基である基を「炭化水素 -オキシースルホニルースルファニル基」、R^{a3}がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシースルホニルースルファニル基」と称する。

式 (ω-18C)で表される基の中で、R^{a3}が炭化水素基である基を「炭化水素 -オキシースルフィニルースルファニル基」、R^{a3}がヘテロ環基である基を「ヘ テロ環ーオキシースルフィニルースルファニル基」と称する。

式(ω-19C)で表される基の中で、R^{*3}及びR^{b3}が炭化水素基である基を「O,O'-ジ(炭化水素)-ホスホノースルファニル基」、R^{*3}及びR^{b3}がヘテロ環基である基を「O,O'-ジ(ヘテロ環)-ホスホノースルファニル基」、R^{*3}が炭化水素基でありR^{b3}がヘテロ環基である基を「O-炭化水素-O'-ヘテロ環-ホスホノースルファニル基」と称する。

式 (ω-20C)で表される基の中で、R^{a3}が炭化水素基である基を「炭化水素 -スルホニルースルファニル基」、R^{a3}がヘテロ環基である基を「ヘテロ環-ス ルホニルースルファニル基」と称する。

式($\omega-2$ 1C)で表される基の中で、 R^{-3} が炭化水素基である基を「炭化水素

WO 03/103657 PCT/JP03/07128 -

ースルフィニルースルファニル基」、R * 3 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルフィニルースルファニル基」と称する。

上記式($\omega-1$ C)乃至($\omega-2$ 1 C)で表される基における「炭化水素」としては、上記「炭化水素基」と同様の基が挙げられる。例えば、式($\omega-1$ C)で表される「炭化水素ーカルボニルースルファニル基」としては、アルキルーカルボニルースルファニル基、アルケニルーカルボニルースルファニル基、アルキニルーカルボニルースルファニル基、シクロアルキルーカルボニルースルファニル基、シクロアルカンジェニルーカルボニルースルファニル基、シクロアルオンジェニルーカルボニルースルファニル基、シクロアルキルーカルボニルースルファニル基、フェニル基等の脂肪族炭化水素ーカルボニルースルファニル基;アリールーカルボニルースルファニル基;アラルキルーカルボニルースルファニル基;架橋環式炭化水素ーカルボニルースルファニル基;スピロ環式炭化水素ーカルボニルースルファニル基;デルペン系炭化水素ーカルボニルースルファニル基が挙げられる。以下、式($\omega-2$ C)乃至($\omega-2$ 1 C)で表される基も同様である。

上記式($\omega-1$ C)乃至($\omega-2$ 1 C)で表される基における「ヘテロ環」としては、上記「ヘテロ環基」と同様の基が挙げられる。例えば、式($\omega-1$ C)で表される「ヘテロ環ーカルボニルースルファニル基」としては、例えば、単環式 ヘテロアリールーカルボニルースルファニル基、縮合多環式ヘテロアリールーカルボニルースルファニル基、単環式非芳香族ヘテロ環ーカルボニルースルファニル基が挙げられる。以下、式($\omega-2$ C)乃至($\omega-2$ 1 C)で表される基も同様である。

上記式 ($\omega-10C$) 乃至 ($\omega-16C$) で表される基における「環状アミノ」としては、上記「環状アミノ基」と同様の基が挙げられる。

上記「アシルースルファニル基」、「炭化水素ースルファニル基」、及び「ヘテロ環ースルファニル基」を総称して、「置換スルファニル基」と称する。また、これら「置換スルファニル基」と「スルファニル基」を総称して、「置換基を有していてもよいスルファニル基」と称する。

「Nー炭化水素ーアミノ基」としては、「アミノ基」の1つの水素原子が、「炭化水素基」で置換された基が挙げられ、例えば、Nーアルキルーアミノ基、Nーアルキニルーアミノ基、Nーシクロアルキルーアミノ基、Nーシクロアルキルーアミノ基、Nーフリールーアミノ基、Nーアリールーアミノ基、Nーアリールーアミノ基、Nーアリールーアミノ基、Nーアラルキルーアミノ基等が挙げられる。

「N-rルキルーアミノ基」としては、例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、n-rロピルアミノ、イソプロピルアミノ、n-rブチルアミノ、イソプチルアミノ、n-rブチルアミノ、n-rブチルアミノ、n-rブチルアミノ、n-rブチルアミノ、n-rブチルアミノ、n-rブチルアミノ、n-rブチルアミノ、n-rブチルアミノ、n-rブチルアミノ、n-rブチルアミノ、n-rブチルアミノ、n-rブチルフロピル)アミノ、n-rブーピル)アミノ、n-r n-r n-r

1ーイル)アミノ、(3ーメチルブター3ーエンー1ーイル)アミノ、(ヘキサー 1-エン-1-イル) アミノ、(ヘキサ-2-エン-1-イル) アミノ、(ヘキサ -3-エン-1-イル) アミノ、(ヘキサ-4-エン-1-イル) アミノ、(ヘキ サー5-エン-1-イル) アミノ、(4-メチルペンター3-エン-1-イル) ア ミノ、(4ーメチルペンター3ーエンー1ーイル) アミノ、(ヘプター1ーエンー 1ーイル) アミノ、(ヘプター6ーエンー1ーイル) アミノ、(オクター1ーエン ー1ーイル)アミノ、(オクター7ーエンー1ーイル)アミノ、(ノナー1ーエン -1-イル) アミノ、(ノナー8-エン-1-イル) アミノ、(デカー1-エンー 1-イル) アミノ、(デカー9-エン-1-イル) アミノ、(ウンデカー1-エン -1 - 1ーエンー1ーイル)アミノ、(ドデカー11ーエンー1ーイル)アミノ、(トリデ カー1ーエンー1ーイル)アミノ、(トリデカー12ーエンー1ーイル)アミノ、 (テトラデカー1ーエンー1ーイル) アミノ、(テトラデカー13ーエンー1ーイ ル) アミノ、(ペンタデカー1ーエン-1ーイル) アミノ、(ペンタデカー14ー エンー1ーイル) アミノ等のC,~C, の直鎖状又は分枝鎖状のNーアルケニル ーアミノ基が挙げられる。

「N-Pルキニルーアミノ基」としては、例えば、エチニルアミノ、(プロパー1 -1ンー1ーイル) アミノ、(プロパー2ーインー1ーイル) アミノ、(ブター1 -1ンー1ーイル) アミノ、(ブター3ーインー1ーイル) アミノ、(1ーメチル プロパー2ーインー1ーイル) アミノ、(ペンター1ーインー1ーイル) アミノ、(ペンター4ーインー1ーイル) アミノ、(ペンター4ーインー1ーイル) アミノ、(ヘキサー5ーインー1ーイル) アミノ、(ヘプター1ーインー1ーイル) アミノ、(オクター1ーインー1ーイル) アミノ、(オクター7ーインー1ーイル) アミノ、(オクター7ーインー1ーイル) アミノ、(オクター7ーインー1ーイル) アミノ、(ブカー1ーインー1ーイル) アミノ、(デカー9ーインー1ーイル) アミノ、(ヴカー1ーインー1ーイル) アミノ、(ヴカー1ーインー1ーイル) アミノ、(ヴンデカー1ーインー1ーイル) アミノ、(ヴ

(ドデカー11-イン-1-イル) アミノ、(トリデカー1-イン-1-イル) アミノ、(トリデカー12-イン-1-イル) アミノ、(テトラデカー1-イン-1-イル) アミノ、(テトラデカー13-イン-1-イル) アミノ、(ペンタデカー1-イン-1-イル) アミノ、(ペンタデカー14-イン-1-イル) アミノ等の $C_2 \sim C_{15}$ の直鎖状又は分枝鎖状のN-アルキニルーアミノ基が挙げられる。

「N-シクロアルキル-アミノ基」としては、例えば、シクロプロピルアミノ、シクロブチルアミノ、シクロペンチルアミノ、シクロヘキシルアミノ、シクロヘプチルアミノ、シクロオクチルアミノ等の $C_3\sim C_8$ のN-シクロアルキル-アミノ基が挙げられる。

「N-シクロアルキルーアルキルーアミノ基」としては、例えば、(シクロプロピルメチル)アミノ、(1-シクロプロピルエチル)アミノ、(2-シクロプロピルエチル)アミノ、(4-シクロプロピルプロピル)アミノ、(4-シクロプロピルプロピル)アミノ、(4-シクロプロピルブチル)アミノ、(5-シクロプロピルペンチル)アミノ、(6-シクロプロピルヘキシル)アミノ、(5-シクロブチルメチル)アミノ、(5-0クロブチルメチル)アミノ、(5-0クログナルメチル)アミノ、(5-0クログナルメチル)アミノ、(5-0クログナルメチル)アミノ、(5-0クロペンチルメチル)アミノ、(5-0クロペンチルメチル)アミノ、(5-0クロペンチルメチル)アミノ、(5-00のペンチルメチル)アミノ、(5-00のペンチルメチル)アミノ、(5-00のペンチルメチル)アミノ、(5-0のペンチルメチル)アミノ、(5-0のペンチルメチル)アミノ、(5-0のペンチルメチル)アミノ、(5-0のペンチルメチル)アミノ、(5-0のペンチルメチル)アミノ、(5-0のペンチルメチル)アミノ、(5-0のペンチル、チャル)アミノ等の5-0のペーペの5-0のペンタロアルキルーアルキルーアミノ基が挙げられる。

「N, N-ジ(炭化水素)-アミノ基」としては、「アミノ基」の2つの水素原子が、「炭化水素基」で置換された基が挙げられ、例えば、N, N-ジメチルアミノ、N, N-ジエチルアミノ、N-エチルーN-メチルアミノ、N, N-ジーn-プロピルアミノ、N, N-ジイソプロピルアミノ、N-アリルーN-メチルアミノ、N-(プロパー2-イン-1-イル)-N-メチルアミノ、N, N-ジシクロへキシルアミノ、N-シクロへキシルアミノ、N-シクロへキシルアミノ、N-シクロへキシルアミノ、N-シクロへキシルアミノ、N-シクロへキシルアミノ、N-ジフェニルアミノ、N-メチルーN-フェニルアミノ、N, N-ジベンジルアミノ、N-ベンジルーN-メチルアミノ等の基が挙げられる。

「Nーヘテロ環ーアミノ基」としては、「アミノ基」の1つ水素原子が、「ヘテロ環基」で置換された基が挙げられ、例えば、(3ーピロリジニル)アミノ、(4ーピペリジニル)アミノ、(2ーテトラヒドロピラニル)アミノ、(3ーインドリニル)アミノ、(4ークロマニル)アミノ、(3ーチエニル)アミノ、(3ーピリジル)アミノ、(3ーキノリル)アミノ、(5ーインドリル)アミノ等の基が挙げられる。「Nー炭化水素ーNーヘテロ環ーアミノ基」としては、「アミノ基」の2つの水素原子が、「炭化水素基」及び「ヘテロ環基」で1つずつ置換された基が挙げられ、例えば、NーメチルーNー(4ーピペリジニル)アミノ、Nー(4ークロマニル)ーNーメチルアミノ、NーメチルーNー(3ーチエニル)アミノ、Nーメチルー

N-(3-ピリジル) アミノ、N-メチル-N-(3-キノリル) アミノ等の基が挙げられる。

「アシルーアミノ基」としては、「アミノ基」の1つの水素原子が、「アシル基」 で置換された基が挙げられ、例えば、ホルミルアミノ基、グリオキシロイルアミ ノ基、チオホルミルアミノ基、カルバモイルアミノ基、チオカルバモイルアミノ 基、スルファモイルアミノ基、スルフィナモイルアミノ基、カルボキシアミノ基、 スルホアミノ基、ホスホノアミノ基、及び下記式:

(式中、R*4及びR*4は、同一又は異なって、置換基を有していてもよい炭化水素基、又は置換基を有していてもよいヘテロ環基を表すか、あるいはR*4及びR*4が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に、置換基を有していてもよい環状アミノ基を表す)で表される基が挙げられる。

上記「アシルーアミノ基」の定義において、

式 $(\omega-1D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素-カルボニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環-カルボニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega-2D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーカルボニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニルーアミノ基」と称する。

式 (ω-3D) で表される基の中で、R * 4 が炭化水素基である基を「炭化水素-カルボニルーカルボニルーアミノ基」、R * 4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーカルボニルーカルボニルーアミノ基」と称する。

式 (ω-4D) で表される基の中で、R*4が炭化水素基である基を「炭化水素-オキシーカルボニルーカルボニルーアミノ基」、R*4がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニルーカルボニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega - 5D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素ースルファニルーカルボニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルファニルーカルボニルーアミノ基」と称する。

式(ω - 6 D)で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素 - チオカルボニル- アミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーチオカルボニル- アミノ基」と称する。

式 $(\omega - 7D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素 - オキシーチオカルボニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーチオカルボニルーアミノ基」と称する。

式 (ω-8D) で表される基の中で、R*4が炭化水素基である基を「炭化水素-スルファニルーチオカルボニルーアミノ基」、R*4がヘテロ環基である基を「ヘテロ環-スルファニルーチオカルボニルーアミノ基」と称する。

 イルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega-10D)$ で表される基の中で、 R^4 及び R^6 が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) -カルバモイルーアミノ基」、 R^4 及び R^6 がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) -カルバモイルーアミノ基」、 R^4 が炭化水素基であり R^4 がヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環ーカルバモイルーアミノ基」、 R^4 及び R^6 が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノーカルボニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega-11D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「N-炭化水素ーチオカルバモイルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環ーチオカルバモイルーアミノ基」と称する。

式($\omega-1$ 2D)で表される基の中で、 R^4 及び R^4 が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) -チオカルバモイルーアミノ基」、 R^4 及び R^4 がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) -チオカルバモイルーアミノ基」、 R^4 が炭化水素基であり R^4 がヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環ーチオカルバモイルーアミノ基」、 R^4 及び R^4 が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノーチオカルボニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega-13D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「N-炭化水素 -スルファモイルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環ースルファモイルーアミノ基」と称する。

式(ω-14D)で表される基の中で、R^{*4}及びR^{b4}が炭化水素基である基を「ジ (炭化水素)スルファモイルーアミノ基」、R^{*4}及びR^{b4}がヘテロ環基である基 を「N, N-ジ(ヘテロ環)スルファモイルーアミノ基」、R^{*4}が炭化水素基で ありR^{b4}がヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環-スルファモイ ルーアミノ基」、R^{*4}及びR^{b4}が一緒になって、それらが結合している窒素原子 と共に環状アミノ基である基を「環状アミノースルホニルーアミノ基」と称する。

式($\omega-15D$)で表される基の中で、 R^{*4} が炭化水素基である基を「N-炭化水素-スルフィナモイルーアミノ基」、 R^{*4} がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環-スルフィナモイルーアミノ基」と称する。;式($\omega-16D$)で表される基の中で、 R^{*4} 及び R^{*4} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素)-スルフィナモイルーアミノ基」、 R^{*4} 及び R^{*4} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環)-スルフィナモイルーアミノ基」、 R^{*4} が炭化水素基であり R^{*4} が ヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環ースルフィナモイルーアミノ基」、 R^{*4} 及び R^{*4} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノースルフィニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega-17D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素 - オキシースルホニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ー オキシースルホニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega-18D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素 - オキシースルフィニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環 - オキシースルフィニルーアミノ基」と称する。

式(ω -19D)で表される基の中で、R * ⁴及びR * ⁴が炭化水素基である基を「O,O' -ジ(炭化水素) -ホスホノーアミノ基」、R * ⁴及びR * ⁴がヘテロ環基である基を「O,O' -ジ(ヘテロ環) -ホスホノーアミノ基」、R * ⁴が炭化水素基でありR * ⁴がヘテロ環基である基を「O - 炭化水素-O' -ヘテロ環ーホスホノーアミノ基」と称する。

式 $(\omega-20D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素 - スルホニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルホニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega-21D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素 - スルフィニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルフィニルーアミノ基」と称する。

上記式 $(\omega-1D)$ 乃至 $(\omega-21D)$ で表される基における「炭化水素」とし

ては、上記「炭化水素基」と同様の基が挙げられる。例えば、式(ω -1D)で表される「炭化水素-カルボニルーアミノ基」としては、アルキルーカルボニルーアミノ基、アルケニルーカルボニルーアミノ基、アルキニルーカルボニルーアミノ基、シクロアルケニルーカルボニルーアミノ基、シクロアルケニルーカルボニルーアミノ基、シクロアルカンジエニルーカルボニルーアミノ基、シクロアルカンジエニルーカルボニルーアミノ基、シクロアルキルーカルボニルーアミノ基等の脂肪族炭化水素ーカルボニルーアミノ基;アリールーカルボニルーアミノ基;アラルキルーカルボニルーアミノ基;架橋環式炭化水素ーカルボニルーアミノ基;スピロ環式炭化水素ーカルボニルーアミノ基;テルペン系炭化水素ーカルボニルーアミノ基が挙げられる。以下、式(ω -2D)乃至(ω -21D)で表される基も同様である。

上記式($\omega-1$ D)乃至($\omega-2$ 1 D)で表される基における「ヘテロ環」としては、上記「ヘテロ環基」と同様の基が挙げられる。例えば、式($\omega-1$ D)で表される「ヘテロ環ーカルボニルーアミノ基」としては、例えば、単環式ヘテロアリールーカルボニルーアミノ基、縮合多環式ヘテロアリールーカルボニルーアミノ基、単環式非芳香族ヘテロ環ーカルボニルーアミノ基が挙げられる。以下、式($\omega-2$ D)乃至($\omega-2$ 1 D)で表される基も同様である。

上記式 $(\omega-10D)$ 乃至 $(\omega-16D)$ で表される基における「環状アミノ」としては、上記「環状アミノ基」と同様の基が挙げられる。

「ジ (アシル) -アミノ基」としては、「アミノ基」の2つの水素原子が、上記「置換基を有していてもよい」の「置換基」の定義における「アシル基」で置換された基が挙げられ、例えば、ジ (ホルミル) -アミノ基、ジ (グリオキシロイル) -アミノ基、ジ (チオホルミル) -アミノ基、ジ (カルバモイル) -アミノ基、ジ (チオカルバモイル) -アミノ基、ジ (スルファモイル) -アミノ基、ジ (スルフィナモイル) -アミノ基、ジ (カルボキシ) -アミノ基、ジ (スルホ) -アミノ基、ジ (ホスホノ) -アミノ基、及び下記式:

$$\begin{array}{c} -N \begin{pmatrix} c - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - O - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 2 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - C - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 3 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - C - O - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 4 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - S - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 5 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 6 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - O - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 7 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 8 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 9 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 R^{b5} \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 0 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 1 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 R^{b5} \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 2 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 3 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 R^{b5} \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 4 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 3 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 R^{b5} \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 4 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 5 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 R^{b5} \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 6 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 7 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 R^{b5} \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 6 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 9 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 R^{b5} \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 6 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 9 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 R^{b5} \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 6 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 9 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 R^{b5} \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 6 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 9 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 6 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 9 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 6 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 9 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 6 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 9 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 8 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 9 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 8 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 9 \, E) \,, & -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2} & (\omega - 1 \, 8 \, E) \,, \\ -N \begin{pmatrix} c - N - R^{a5} \\ 0 \end{pmatrix}_{2}$$

(式中、R^{a5}及びR^{b5}は、同一又は異なって、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、又は置換基を有していてもよいヘテロ環基を表すか、あるいは R^{a5}及びR^{b5}が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に、置換基を有していてもよい環状アミノ基を表す) で表される基があげられる

上記「ジ(アシル)ーアミノ基」の定義において、

式 (ω-1E) で表される基で、R *5が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素

ーカルボニル) ーアミノ基」、R°5がヘテロ環基である基を「ビス (ヘテロ環ーカルボニル) ーアミノ基」と称する。

式 (ω-2E) で表される基で、R * 5 が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素 -オキシーカルボニル)-アミノ基」、R * 5 がヘテロ環基である基を「ビス(ヘ テロ環-オキシーカルボニル)-アミノ基」と称する。

式 (ω-3E) で表される基で、R^{*5}が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素 -カルボニル-カルボニル)-アミノ基」、R^{*5}がヘテロ環基である基を「ビス (ヘテロ環-カルボニル-カルボニル)-アミノ基」と称する。

式 $(\omega - 4E)$ で表される基で、 R^{a5} が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素 - オキシーカルボニルーカルボニル) - アミノ基」、 R^{a5} がヘテロ環基である基 を「ビス (ヘテロ環- オキシーカルボニルーカルボニル) - アミノ基」と称する。

式 $(\omega - 5 E)$ で表される基で、 R^{a5} が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素 -スルファニルーカルボニル) -アミノ基」、 R^{a5} がヘテロ環基である基を「ビス (ヘテロ環-スルファニルーカルボニル)-アミノ基」と称する。

式 (ω-6E) で表される基で、R * 5 が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素 ーチオカルボニル)-アミノ基」、R * 5 がヘテロ環基である基を「ビス(ヘテロ 環ーチオカルボニル)-アミノ基」と称する。

式 $(\omega - 7E)$ で表される基で、 R^{45} が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素 - オキシーチオカルボニル) - アミノ基」、 R^{45} がヘテロ環基である基を「ビス (ヘテロ環ーオキシーチオカルボニル) - アミノ基」と称する。

式 $(\omega - 8E)$ で表される基で、 R^{*5} が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素 - スルファニルーチオカルボニル) - アミノ基」、 R^{*5} がヘテロ環基である基を「ビス (ヘテロ環 - スルファニルーチオカルボニル) - アミノ基」と称する。

式 $(\omega - 9E)$ で表される基で、 R^{5} が炭化水素基である基を「ビス(N - 炭化水素 - カルバモイル)アミノ基」、 R^{5} がヘテロ環基である基を「ビス(N - テロ環 - カルバモイル)- アミノ基」と称する。

式(ω-10E)で表される基で、R * 5及びR b 5 が炭化水素基である基を「ビス

[N, N-ジ(炭化水素) -カルバモイル] -アミノ基」、R*5及びR*5がヘテロ環基である基を「ビス[N, N-ジ(ヘテロ環) -カルバモイル] -アミノ基」、R*5が炭化水素基でありR*5がヘテロ環基である基を「ビス(N-炭化水素-N-ヘテロ環ーカルバモイル) -アミノ基」、R*5及びR*5が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「ビス(環状アミノーカルボニル) -アミノ基」と称する。

式 $(\omega-11E)$ で表される基で、 R^{*5} が炭化水素基である基を「ビス (N-炭化水素-チオカルバモイル)-アミノ基」、 R^{*5} がヘテロ環基である基を「ビス (N-ヘテロ環-チオカルバモイル)-アミノ基」と称する。

式($\omega-1$ 2E)で表される基で、 R^{*5} 及び R^{*5} が炭化水素基である基を「ビス [N, N-ジ(炭化水素) - チオカルバモイル] - アミノ基」、 R^{*5} 及び R^{*5} が ヘテロ環基である基を「ビス [N, N-ジ(ヘテロ環) - チオカルバモイル] - アミノ基」、 R^{*5} が炭化水素基であり R^{*5} がヘテロ環基である基を「ビス(N-炭化水素- N-ヘテロ環 - チオカルバモイル) - アミノ基」、 R^{*5} 及び R^{*5} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「ビス(環状アミノーチオカルボニル)- アミノ基」と称する。

式($\omega-1$ 3E)で表される基で、 $R^{\bullet 5}$ が炭化水素基である基を「ビス(N-炭化水素-スルファモイル)-アミノ基」、 $R^{\bullet 5}$ がヘテロ環基である基を「ビス(N-0トラロ環-スルファモイル)-アミノ基」と称する。

式($\omega-14E$)で表される基で、 R^{*5} 及び R^{*5} が炭化水素基である基を「ビス [N, N-ジ(炭化水素) -スルファモイル] -アミノ基」、 R^{*5} 及び R^{*5} がへ テロ環基である基を「ビス [N, N-ジ(ヘテロ環) -スルファモイル] -アミノ基」、 R^{*5} が炭化水素基であり R^{*5} がヘテロ環基である基を「ビス(N-炭化水素-N-ヘテロ環-スルファモイル)-アミノ基」、 R^{*5} 及び R^{*5} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「ビス(環 状アミノ-スルホニル)-アミノ基」と称する。

式 $(\omega-15E)$ で表される基で、 R^{*5} が炭化水素基である基を「ビス (N-炭

化水素-スルフィナモイル) -アミノ基」、R * 5 がヘテロ環基である基を「ビス (N-ヘテロ環-スルフィナモイル) -アミノ基」と称する。

式($\omega-16E$)で表される基で、 R^{*5} 及び R^{b5} が炭化水素基である基を「ビス [N, N-ジ(炭化水素) - スルフィナモイル] - アミノ基」、 R^{*5} 及び R^{b5} が ヘテロ環基である基を「ビス [N, N-ジ(ヘテロ環) - スルフィナモイル] - アミノ基」、 R^{*5} が炭化水素基であり R^{b5} がヘテロ環基である基を「ビス (N-炭化水素- N-ヘテロ環- スルフィナモイル)- アミノ基」、 R^{*5} 及び R^{b5} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「ビス(環状アミノースルフィニル)- アミノ基」と称する。

式($\omega-1$ 7 E)で表される基で、 R^{a5} が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素ーオキシースルホニルー)アミノ基」、 R^{a5} がヘテロ環基である基を「ビス(ヘテロ環ーオキシースルホニル)ーアミノ基」と称する。

式 (ω-18E) で表される基で、R^{*5}が炭化水素基である基を「ビス (炭化水素-オキシースルフィニル) -アミノ基」、R^{*5}がヘテロ環基である基を「ビス (ヘテロ環-オキシースルフィニル) -アミノ基」と称する。

式(ω-19E)で表される基で、R*5及びRb5が炭化水素基である基を「ビス [O, O'-ジ(炭化水素)-ホスホノ]-アミノ基」、R*5及びRb5がヘテロ環基である基を「ビス [O, O'-ジ(ヘテロ環)-ホスホノ]-アミノ基」、R*5が炭化水素基でありRb5がヘテロ環基である基を「ビス (O-炭化水素-O'-ヘテロ環-ホスホノ)-アミノ基」と称する。

式 $(\omega - 20E)$ で表される基で、 R^{*5} が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素ースルホニル)ーアミノ基」、 R^{*5} がヘテロ環基である基を「ビス(ヘテロ環ースルホニル)ーアミノ基」と称する。

式 $(\omega - 21E)$ で表される基で、 R^{a5} が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素ースルフィニル)ーアミノ基」、 R^{a5} がヘテロ環基である基を「ビス(ヘテロ環ースルフィニル)ーアミノ基」と称する。

上記式($\omega-1E$)乃至($\omega-21E$)で表される基における「炭化水素」とし

ては、上記「炭化水素基」と同様の基が挙げられる。例えば、式 (ω-1E)で表される「ビス (炭化水素-カルボニル)ーアミノ基」としては、ビス (アルキルーカルボニル)ーアミノ基、ビス (アルケニルーカルボニル)ーアミノ基、ビス (アルキニルーカルボニル)ーアミノ基、ビス (シクロアルキルーカルボニル)ーアミノ基、ビス (シクロアルキルーカルボニル)ーアミノ基、ビス (シクロアルケニルーカルボニル)ーアミノ基、ビス (シクロアルキルーアルキルーカルボニル)ーアミノ基、ビス (シクロアルキルーアルキルーカルボニル)ーアミノ基等のビス (脂肪族炭化水素ーカルボニル)ーアミノ基;ビス (アリールーカルボニル)ーアミノ基;ビス (アラルキルーカルボニル)ーアミノ基;ビス (スピロ環式炭化水素ーカルボニル)ーアミノ基;ビス (スピロ環式炭化水素ーカルボニル)ーアミノ基;ビス (テルペン系炭化水素ーカルボニル)ーアミノ基が挙げられる。以下、式 (ω-2E) 乃至 (ω-21E)で表される基も同様である。

上記式($\omega-1E$)乃至($\omega-21E$)で表される基における「ヘテロ環」としては、上記「ヘテロ環基」と同様の基が挙げられる。例えば、式($\omega-1E$)で表される「ビス(ヘテロ環ーカルボニル)-アミノ基」としては、例えば、ビス(単環式ヘテロアリールーカルボニル)-アミノ基、ビス(縮合多環式ヘテロアリールーカルボニル)-アミノ基、ビス(単環式非芳香族ヘテロ環ーカルボニル)アミノ基、ビス(縮合多環式非芳香族ヘテロ環ーカルボニル)-アミノ基が挙げられる。以下、式($\omega-2E$)乃至($\omega-21E$)で表される基も同様である。上記式($\omega-10E$)乃至($\omega-16E$)で表される基における「環状アミノ」としては、上記「環状アミノ基」と同様の基が挙げられる。

上記「アシルーアミノ基」及び「ジ (アシル) ーアミノ基」を総称して、「アシル 置換アミノ基」と称する。また、上記「Nー炭化水素ーアミノ基」、「N, Nージ (炭化水素) ーアミノ基」、「Nーヘテロ環ーアミノ基」、「Nー炭化水素ーNーヘテロ環ーアミノ基」、「環状アミノ基」、「アシルーアミノ基」、及び「ジ (アシル) ーアミノ基」を総称して、「置換アミノ基」と称する。

以下、上記一般式(I)で表される化合物について具体的に説明する。

上記一般式(I)において、Aとしては、水素原子又はアセチル基を挙げることができ、好適には水素原子である。

環Zの定義における「式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン」の「アレーン」としては、単環式又は縮合多環式芳香族炭化水素が挙げられ、例えば、ベンゼン環、ナフタレン環、アンラセン環、フェナントレン環、アセナフチレン環等が挙げられる。好適には、ベンゼン環、ナフタレン環等の $C_6\sim C_{10}$ のアレーンであり、さらに好適には、ベンゼン環及びナフタレン環であり、最も好適には、ベンゼン環である。

上記環 Z の定義における「式 – O – A(式中、A は上記定義と同義である)及び式 – C O N H – E(式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン」の「置換基」としては、上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」と同様の基が挙げられる。該置換基のアレーン上での置換位置は特に限定されない。また、該置換基が 2 個以上存在する場合、それらは同一であっても異なっていてもよい。

上記環 Z の定義における「式 - O - A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E(式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン」が「式 - O - A(式中、A は上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E(式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいベンゼン環」である場合、好適には、「式 - O - A(式中、A は上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E(式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他に更に1ないし3個の置換基を有するベンゼン環」であり、更に好適には、「式 - O - A(式中、A は上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E(式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他に更に1個の置換基を有するベンゼン環」である。このとき、該置換基としては、好適には、下記「置換基群 y - 1 z」から選択される基であり、更に好適には、ハロゲン原子及び t e r t - ブチル基〔(1,1-ジメチル)エチ

ル基〕であり、最も好適には、ハロゲン原子である。

[置換基群 y - 1 z] ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、ヒドロキシ基、メト キシ基、メチル基、イソプロピル基、tert-ブチル基、1,1,3,3-テ トラメチルブチル基、2-フェニルエテン-1-イル基、2,2-ジシアノエテ ン-1-イル基、2-シアノ-2-(メトキシカルボニル)エテン-1-イル基、 2-カルボキシー2-シアノエテン-1-イル基、エチニル基、フェニルエチニ ル基、(トリメチルシリル) エチニル基、トリフルオロメチル基、ペンタフルオロ エチル基、フェニル基、4-(トリフルオロメチル)フェニル基、4-フルオロ フェニル基、2, 4ージフルオロフェニル基、2ーフェネチル基、1ーヒドロキ シエチル基、1-(メトキシイミノ)エチル基、1-[(ベンジルオキシ)イミノ] エチル基、2ーチエニル基 〔チオフェンー2ーイル基〕、3ーチエニル基 〔チオフ ェン-3-イル基]、1-ピロリル基[ピロール-1-イル基]、2-メチルチア ゾールー4ーイル基、イミダゾ[1, 2-a]ピリジンー2ーイル基、2ーピリ ジル基 [ピリジン-2-イル基]、アセチル基、イソブチリル基、ピペリジノカル ボニル基、4 - ベンジルピペリジノカルボニル基、(ピロール-1-イル) スルホ ニル基、カルボキシ基、メトキシカルボニル基、N-[3,5-ビス(トリフル オロメチル)フェニル]カルバモイル基、N, N-ジメチルカルバモイル基、ス ルファモイル基、N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル)フェニル]スルフ ァモイル基、N、Nージメチルスルファモイル基、アミノ基、N、Nージメチル アミノ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、メタンスルホニルアミノ基、 ベンゼンスルホニルアミノ基、3-フェニルウレイド基、(3-フェニル)チオウ レイド基、(4ーニトロフェニル) ジアゼニル基、{[4ー (ピリジン-2ーイル) スルファモイル]フェニル}ジアゼニル基

上記環 Z の定義における「式 - O - A (式中、Aは上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E (式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン」が「式 - O - A (式中、Aは上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E (式中、E は上記定義と同義である)で表さ

れる基の他にさらに置換基を有していてもよいベンゼン環」である場合、該置換基が1個であり、一般式 (I)における環Zを含む下記部分構造式 $(I_{Z}-1)$:

が下記式 (Iz-2):

で表される場合の R^* の位置に存在することが最も好ましい。このとき、該置換基を R^* と定義することができる。 R^* としては、好適には、下記「置換基群 γ – 2z」から選択される基であり、更に好適には、ハロゲン原子及び t e r t - ブチル基であり、最も好適には、ハロゲン原子である。

[置換基群 y - 2 z] ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、メトキシ基、メチル基、イソプロピル基、tertーブチル基、1,1,3,3ーテトラメチルブチル基、2ーフェニルエテンー1ーイル基、2,2ージシアノエテンー1ーイル基、2ーシアノー2ー(メトキシカルボニル)エテンー1ーイル基、2ーカルボキシー2ーシアノエテンー1ーイル基、エチニル基、フェニルエチニル基、(トリメチルシリル)エチニル基、トリフルオロメチル基、ペンタフルオロエチル基、フェニル基、4ー(トリフルオロメチル)フェニル基、4ーフルオロフェニル基、2,4ージフルオロフェニル基、2ーフェネチル基、1ーヒドロキシエチル基、1ー(メトキシイミノ)エチル基、1ー[(ベンジルオキシ)イミノ]エチル基、2ーチエニル基、3ーチエニル基、1ーピロリル基、2ーメチルチアゾールー4ーイル基、イミダゾ[1,2ーa]ピリジンー2ーイル基、2ーピリジル基、アセチル基、インブチリル基、ピペリジノカルボニル基、4ーベンジルピペリジノカル

ボニル基、(ピロールー1ーイル) スルホニル基、カルボキシ基、メトキシカルボニル基、Nー[3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]カルバモイル基、N,Nージメチルカルバモイル基、スルファモイル基、Nー[3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]スルファモイル基、N,Nージメチルスルファモイル基、アミノ基、N,Nージメチルアミノ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、メタンスルホニルアミノ基、ベンゼンスルホニルアミノ基、3ーフェニルウレイド基、(3ーフェニル)チオウレイド基、(4ーニトロフェニル)ジアゼニル基、{[4ー(ピリジン-2ーイル)スルファモイル]フェニル}ジアゼニル基、

上記環 Z の定義における「式 - O - A (式中、Aは上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E (式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよいアレーン」が「式 - O - A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E (式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよいナフタレン環」である場合、好適には、ナフタレン環である。

環2の定義における「式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいヘテロアレーン」の「ヘテロアレーン」としては、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選択されたヘテロ原子1ないし3種を少なくとも1個含む単環式又は縮合多環式芳香族複素環が挙げられ、例えば、フラン環、チオフェン環、ピロール環、オキサゾール環、イソオキサゾール環、チアゾール環、イソチアゾール環、イミダゾール環、ピラゾール環、1,2,3-チアジアゾール環、1,2,3-トリアゾール環、ピリダジン環、ピリミジン環、ピラジン環、1,2,3-トリアジン環、1,2,4-トリアジン環、1H-アゼピン環、1,4-オキセピン環、1,4-チアゼピン環、ベンゾフラン環、イソベンゾフラン環、ベンゾ[b]チオフェン環、ベンゾ[c]チオフェン環、イソベンゾフラン環、ベンゾ[b]チオフェン環、ベンゾ[c]チオフェン環、

インドール環、2 Hーイソインドール環、1 Hーインダゾール環、2 Hーインダゾール環、ベンゾオキサゾール環、1,2ーベンゾイソオキサゾール環、2,1ーベンゾイソオキサゾール環、ベングチアゾール環、1,2ーベンゾイソチアゾール環、2,1ーベンゾイソチアゾール環、1,2,3ーベンゾオキサジアゾール環、2,1,3ーベンゾオキサジアゾール環、1,2,3ーベンゾチアジアゾール環、2,1,3ーベンゾチアジアゾール環、1Hーベングトリアゾール環、2Hーベンゾトリアゾール環、キノリン環、イソキノリン環、シンノリン環、キナゾリン環、キノキサリン環、フタラジン環、ナフチリジン環、1H-1,5ーベンゾジアゼピン環、カルバゾール環、αーカルボリン環、βーカルボリン環、フェナントリジン環、フェノチアジン環、フェナシン環、フェナントレン環、インドリジン環、フェナントリジン環、フェナントロリン環、チアントレン環、インドリジン環、フェノキサチイン環等の5ないし14員の単環式又は縮合多環式芳香族複素環が挙げられる。好適には、5ないし10員の単環式又は縮合多環式芳香族複素環であり、さらに好適には、チオフェン環、ピリジン環、インドール環、及びキノキサリン環である。

上記環 Z の定義における「式 - O - A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E (式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいへテロアレーン」の「置換基」としては、上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」と同様の基が挙げられる。該置換基のヘテロアレーン上での置換位置は特に限定されない。また、該置換基が 2 個以上存在する場合、それらは同一であっても異なっていてもよい。

上記環Zの定義における「式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいヘテロアレーン」の「置換基」としては、好適には、ハロゲン原子である。

Eの定義における「2,5-ジ置換フェニル基」の「置換基」としては、上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」と同様の基が挙げられる。

上記Eの定義における「2, 5 - ジ置換フェニル基」の好適な基の具体例としては、下記「置換基群 δ - 1 e 」に示す基が挙げられる。

[置換基群 $\delta-1e$] 2, 5-ジメトキシフェニル基、2-クロロー5-(トリフルオロメチル) フェニル基、2,5-ビス(トリフルオロメチル) フェニル基、 2-フルオロー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-ニトロー5-(ト リフルオロメチル)フェニル基、2ーメチルー5ー(トリフルオロメチル)フェ ニル基、2ーメトキシー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ーメチルス ルファニルー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(1-ピロリジニル) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2-モルホリノー5- (トリフルオ ロメチル)フェニル基、2,5-ジクロロフェニル基、2,5-ビス[(1,1-ジメチル) エチル] フェニル基、5-[(1,1-ジメチル) エチル] -2-メト キシフェニル基、4ーメトキシビフェニルー3ーイル基、2ーブロモー5ー(ト リフルオロメチル)フェニル基、2-(2-ナフチルオキシ)-5-(トリフル オロメチル)フェニル基、2-(2,4-ジクロロフェノキシ)-5-(トリフ ルオロメチル)フェニル基、2-[4-(トリフルオロメチル)ピペリジン-1 ーイル] -5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(2,2,2-トリフ ルオロエトキシ) - 5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、2 - (2 - メトキ シフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-クロロ-3、5-ジメチルフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-ピペリジノー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-メチルフェノ キシ) -5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-クロロフェノキシ) - 5 - (トリフルオロメチル)フェニル基、5 - イソプロピルー2 - メチルフェ ニル基、2、5-ジエトキシフェニル基、2,5-ジメチルフェニル基、5-ク ロロー2ーシアノ基、5ージエチルスルファモイルー2ーメトキシフェニル基、 2-クロロー5-ニトロフェニル基、2-メトキシー5-(フェニルカルバモイ ル)フェニル基、5-アセチルアミノ-2-メトキシフェニル基、5-メトキシ -2-メチルフェニル基、2,5-ジブトキシフェニル基、2,5-ジイソペン

チルオキシ基、5 - カルバモイル-2 - メトキシフェニル基、5 - [(1, 1 - ジ メチル)プロピル]-2-フェノキシフェニル基、2-ヘキシルオキシ-5-メ タンスルホニル基、5-[(2,2-ジメチル)プロピオニル]-2-メチルフェ ニル基、5-メトキシー2-(1-ピロリル)フェニル基、5-クロロー2-(p - トルエンスルホニル) フェニル基、2-クロロ-5- (p-トルエンスルホニ ル)フェニル基、2-フルオロ-5-メタンスルホニル基、2-メトキシ-5-フェノキシ基、2-メトキシ-5-(1-メチル-1-フェニルエチル)フェニ ル基、5-モルホリノー2-ニトロフェニル基、5-フルオロー2-(1-イミ ダブリル)フェニル基、2-ブチル-5-ニトロフェニル基、5-[(1,1-ジ メチル)プロピル]-2-ヒドロキシフェニル基、2-メトキシー5-メチルフ ェニル基、2,5-ジフルオロフェニル基、2-ベンゾイル-5-メチルフェニ ル基、2-(4-シアノフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、 2- (4-メトキシフェノキシ) - 5- (トリフルオロメチル) フェニル基 上記Eの定義における「2, 5-ジ置換フェニル基」としては、更に好適には、 「2,5-ジ置換フェニル基(但し、該置換基の少なくとも1個はトリフルオロ メチル基である)」であり、特に更に好適には、下記「置換基群 δ - 2 e 」から選 択される基であり、最も好適には、2,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニ ル基である。

[置換基群 $\delta - 2$ e] $2 - \rho$ $\alpha - 5 - ($ $\beta - 1$ $\alpha - 1$ $\beta -$

-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-[4-(トリフルオロメチル)ピペリジン-1-イル]-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(2,2-トリフルオロエトキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(2-メトキシフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-クロロ-3,5-ジメチルフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-クロロ-3,5-ジメチルフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-メチルフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-クロフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-シアノフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-シアノフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-メトキシフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-メトキシフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基

Eの定義における「3, 5 - ジ 置換フェニル基」の「置換基」としては、上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」と同様の基が挙げられる。 上記Eの定義における「3, 5 - ジ 置換フェニル基」の好適な基の具体例としては、下記「置換基群 δ - 3 e 」に示す基が挙げられる。

[置換基群 $\delta - 3$ e] 3, $5 - \forall z$ (トリフルオロメチル) フェニル基、3, $5 - \forall z$ [(1, $1 - \forall z$ チル) エチル] フェニル基、3 - z フルオロー5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、3 - z ロモー5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、3 - z トキシー5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、3, z - z

上記Eの定義における「3,5-ジ置換フェニル基」としては、更に好適には、「3,5-ジ置換フェニル基(但し、該置換基の少なくとも1個はトリフルオロメチル基である)」であり、特に更に好適には、下記「置換基群 $\delta-4$ e」から選択される基であり、最も好適には、3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニ

ル基である。

[置換基群 δ - 4 e] 3, 5 - ビス (トリフルオロメチル) フェニル基、3 - フルオロ-5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、3 - ブロモー5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、3 - メトキシー5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、3 - メトキシカルボニルー5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、3 - カルボキシー5 - (トリフルオロメチル) フェニル基

Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基(ただし、該へテロアリール基が、①式(I)中の-CONH-基に直結する環がベンゼン環である縮合多環式へテロアリール基、②無置換のチアゾール-2-イル基、及び③無置換のベンゾチアゾール-2-イル基である場合を除く)」の「置換基」としては、上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」と同様の基が挙げられる。該置換基のヘテロアリール基上での置換位置は特に限定されない。また、該置換基が 2 個以上存在する場合、それらは同一であっても異なっていてもよい。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へ テロアリール基」の「単環式へテロアリール基」としては、上記「ヘテロ環基」 の定義における「単環式へテロアリール基」と同様の基が挙げられる。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基」の「縮合多環式へテロアリール基」としては、上記「ヘテロ環基」の定義における「縮合多環式へテロアリール基」と同様の基が挙げられる。 上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基」としては、①一般式(I)中の一CONHー基に直結する環がベンゼン環である縮合多環式へテロアリール基、②無置換のチアゾールー2ーイル基、及び③無置換のベンゾチアゾールー2ーイル基は除く。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へ テロアリール基」の「単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基」としては、 好適には、5ないし10員の単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基であり、

このとき、好適な基の具体例としては、チアゾリル基、チエニル基、ピラゾリル 基、オキサゾリル基、1,3,4ーチアジアゾリル基、ピリジル基、ピリミジニ ル基、ピラジニル基、及びキノリル基である。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基」の「単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基」としては、 更に好適には、5員の単環式へテロアリール基であり、特に更に好適には、チア ゾリル基、チエニル基、ピラゾリル基、オキサゾリル基、及び1,3,4ーチア ジアゾリル基であり、最も好適には、チアゾリル基である。

ここで、上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合 多環式へテロアリール基」としては、「無置換のチアゾールー2ーイル基は除く」 ので、該「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール 基」としては、最も好適には、置換チアゾリル基である。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へ テロアリール基」が「置換チアゾリル基」である場合、好適には、「モノ置換チア ゾールー2ーイル基」、及び「ジ置換チアゾールー2ーイル基」であり、更に好適 には、「ジ置換チアゾールー2ーイル基」である。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基」が「ジ置換チアゾールー2ーイル基」である場合、特に更に好適には、下記「置換基群 $\delta-5$ e」から選択される基であり、最も好適には、4ー[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-[(2, 2-ジメチル) プロピオニル] チアゾールー2ーイル基である。

[置換基群 δ - 5 e] 5 - ブロモー4 - [(1, 1 - ジメチル) エチル] チアゾールー2 - イル基、5 - ブロモー4 - (トリフルオロメチル) チアゾールー2 - イル基、5 - シアノー4 - [(1, 1 - ジメチル) エチル] チアゾールー2 - イル基、5 - メチルチアゾールー2 - イル基、4,5 - ジメチルチアゾールー2 - イル基、5 - メチルー4 - フェニルチアゾールー2 - イル基、5 - (4 - フルオロフェニル) - 4 - メチルチアゾールー2 - イル基、4 - メチルー5 - [3 - (トリフル

オロメチル)フェニル]チアゾールー2-イル基、4-[(1,1-ジメチル)エ チル] -5-エチルチアゾール-2-イル基、4-エチル-5-フェニルチアゾ ールー2ーイル基、4ーイソプロピルー5ーフェニルチアゾールー2ーイル基、 4-ブチル-5-フェニルチアゾール-2-イル基、4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5- [(2, 2-ジメチル) プロピオニル] チアゾールー2-イル基、 4- 「(1, 1-ジメチル) エチル] -5- (エトキシカルボニル) チアゾールー 2-イル基、4-[(1,1-ジメチル)エチル]-5-ピペリジノチアゾールー 2-イル基、4-「(1. 1-ジメチル) エチル] -5-モルホリノチアゾールー 2-イル基、4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(4-メチルピペラジン - (4-フェニルピペラジン-1-イル)チアゾール-2-イル基、5-カルボ キシメチルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、4,5ージフェニルチアゾ ールー2ーイル基、4ーベンジルー5ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ー フェニルー4ー(トリフルオロメチル)チアゾールー2ーイル基、5ーアセチル - 4 - フェニルチアゾール - 2 - イル基、 5 - ベンゾイル - 4 - フェニルチアゾ ールー2-イル基、5-エトキシカルボニルー4-フェニルチアゾールー2ーイ ル基、5-エトキシカルボニルー4-(ペンタフルオロフェニル)チアゾールー 2-イル基、5-メチルカルバモイルー4-フェニルチアゾールー2-イル基、 5-エチルカルバモイルー4-フェニルチアゾールー2-イル基、5-イソプロ ピルカルバモイルー4-フェニルチアゾールー2-イル基、5-(2-フェニル エチル) カルバモイルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ーエトキシカ ルボニル-4-(トリフルオロメチル)チアゾール-2-イル基、5-カルボキ シー4ー[(1,1ージメチル)エチル]チアゾールー2ーイル基、5ー(エトキ シカルボニル) メチルー4-フェニルチアゾールー2-イル基、5-カルボキシ -4-フェニルチアゾール-2-イル基、5-プロピルカルバモイル-4-フェ ニルチアゾールー2ーイル基

上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へ

テロアリール基」が「モノ置換チアゾールー2ーイル基」である場合、好適な基の具体例としては、下記「置換基群 δ -6 e」に示す基が挙げられる。

[置換基群 $\delta-6$ e] 4-[(1, 1-ijy + n)] エチル] チアゾールー2ーイル基、4-[3, 5-iix] (トリフルオロメチル) フェニル] チアゾールー2ーイル基、4-[3, 4-iiy] ロロフェニル) チアゾールー2ーイル基、4-(2, 4-iiy] ロロフェニル) チアゾールー2ーイル基、4-(3, 4-iiy] フェニル] チアゾールー2ーイル基、4-[4-(1, 1)] チアゾールー2ーイル基、4-(2, 5-iiy] カアゾールー2ーイル基、4-(2, 5-iiy] カアゾールー2ーイル基、4-(4-iiy] キシフェニル) チアゾールー2ーイル基、4-[3-(1, 1)] カアゾールー2ーイル基、4-[3-(1, 1)] カアゾールー2ーイル基、4-[3-(1, 1)] チアゾールー2ーイル基、4-(1, 1) チアゾールー2ーイル基、4-(1, 1) チアゾールー2ーイル基

上記一般式 (I) で表される化合物としては、好適には、「下記一般式 (X-1) で表される置換安息香酸誘導体」以外の化合物である。

$$R^{1001}$$
 I X^{1001} $(X-1)$

(式中、

R 1001は、下記の一般式 (X-2):

$$R^{1003}$$
 R^{1004}
 CH_2
 $(X-2)$

または、下記の一般式(X-3):

$$R^{1003}$$
 R^{1004}
 CH_2
 $(X-3)$

(式中、 R^{1003} 、 R^{1004} および R^{1005} は各々独立に水素原子、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基または炭素数 $1\sim6$ のアルコキシ基であり、 R^{1009} および R^{1010} は各々独立に水素原子、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基または炭素数 $2\sim1$ 1のアシル基を示す)であり;

 R^{1002} は、水素原子、置換されていてもよい炭素数 $1\sim 6$ の低級アルキル基、置換されていてもよい炭素数 $6\sim 1$ 2 のアリール基、置換されていてもよい炭素数 $4\sim 1$ 1 のヘテロアリール基、置換されていてもよい炭素数 $7\sim 1$ 4 のアラルキル基、置換されていてもよい炭素数 $5\sim 1$ 3 のヘテロアリールアルキル基を示すか、あるいは炭素数 $2\sim 1$ 1 のアシル基であり;

X¹⁰⁰¹は、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基を示す。)上記一般式(I)で表される化合物は塩を形成することができる。薬理学的に許容される塩としては、酸性基が存在する場合には、例えば、リチウム塩、ナトリウム塩、カリウム塩、マグネシウム塩、カルシウム塩等の金属塩、又はアンモニウム塩、メチルアンモニウム塩、ジメチルアンモニウム塩、トリメチルアンモニウム塩、ジシクロヘキシルアンモニウム塩等のアンモニウム塩をあげることができ、塩基性基が存在する場合には、例えば、塩酸塩、臭酸塩、硫酸塩、硝酸塩、リン酸塩等の鉱酸塩、あるいはメタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、パラトールエンスルホン酸塩、酢酸塩、プロピオン酸塩、酒石酸塩、フマール酸塩、マレイン酸塩、リンゴ酸塩、シュウ酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、安息香酸塩、マンデル酸塩、ケイ皮酸塩、乳酸塩等の有機酸塩をあげることができる。グリシンなどのアミノ酸と塩を形成する場合もある。本発明の医薬の有効成分としては、薬学的に許容される塩も好適に用いることができる。

上記一般式(I)で表される化合物又はその塩は、水和物又は溶媒和物として存

在する場合もある。本発明の医薬の有効成分としては、上記のいずれの物質を用いてもよい。さらに一般式(I)で表される化合物は1以上の不斉炭素を有する場合があり、光学活性体やジアステレオマーなどの立体異性体として存在する場合がある。本発明の医薬の有効成分としては、純粋な形態の立体異性体、光学対 掌体又はジアステレオマーの任意の混合物、ラセミ体などを用いてもよい。

また、一般式(I)で表される化合物が例えば2-ヒドロキシピリジン構造を有する場合、その互変異性体(tautomer)である2-ピリドン構造として存在する場合がある。本発明の医薬の有効成分としては、純粋な形態の互変異性体又はそれらの混合物を用いてもよい。また、一般式(I)で表される化合物がオレフィン性の二重結合を有する場合には、その配置は2配置又はE配置のいずれでもよく、本発明の医薬の有効成分としてはいずれかの配置の幾何異性体又はそれらの混合物を用いてもよい。

本発明の医薬の有効成分として一般式(I)に包含される化合物を以下に例示するが、本発明の医薬の有効成分は下記の化合物に限定されることはない。

なお、下記表において用いられる略語の意味は下記の通りである。

Me:メチル基、Et:エチル基。

化合物番号	A o	E -
1	Me O	CF ₃
2	OH _	CF ₃
3	OH	CF ₃
4	OH CI	CF ₃
5	Me O CI	CF ₃
6	OH Br	CF ₃

7	OH	CF ₃
8	OH NO ₂	CF ₃
.9	OH	CF ₃
1 0	OH Me	CF ₃
1 1	OH Me Me	CF ₃
1 2	OH O Me	CF ₃
1 3	НО	CF ₃
. 14	MeO N Me	CF ₃

1 5	OH O, N Me	CF ₃
1 6	OH CN	CF ₃
17	OH CN CO ₂ Me	CF ₃
18	OH CN CO₂H	CF ₃
1 9	OH CHARLES THE STATE OF THE STA	CF ₃
2 0	OH SiMe ₃	CF ₃

2 1	OH H	CF ₃ CF ₃
2 2	OH	CF ₃
2 3	OH	CF ₃
2 4	ŎĦ	CF ₃
2 5	OH CF ₃	CF ₃
2 6	OH CF ₂ CF ₃	CF ₃

2 7	OH	CF ₃
2 8	Ö s	CF ₃
2 9	OH S	CF ₃
3 0	OH N S—Me	CF ₃
3 1	OH X X	CF ₃
3 2	OH N	CF ₃

. [
3 3	OH OMe	CF ₃
3 4	OH	CF ₃
	O Me	
3 5	OH CO ₂ Me	CF ₃
3 6	OH CO₂H	CF ₃
3 7	OH CF3	CF ₃
3 8	OH CONMe₂	CF ₃
3 9	OH OH	CF ₃

		·
4 0	OH OH	CF ₃
4 1	OH SO ₂ NMe ₂	CF ₃
4 2	OH	CF ₃
4 3	OH NH ₂	CF ₃
4 4	OH NMe ₂	CF ₃
4 5	OH HN O	CF ₃
4 6	OH H HN N O	CF ₃

4 7	OH H N N N N N N N N N N N N N N N N N N	CF ₃
4 8	OH NO2	CF ₃
4 9		CF ₃
5 0	O OH	CF ₃
5 1	CI	CF ₃
5 2	ОН	CF ₃

5 3	Me	CF ₃
5 4	HO Br	CF ₃
5 5	но	CF ₃
5 6	CI	CF ₃
5 7	но	CF ₃
5 8	OH Me	CF ₃
5 9	MeO	CF ₃
6 0	OH Me Me Me Me	CF ₃

6 1	OH CI CI	CF ₃
6 2	Me OH Me Me Me	CF ₃
6 3	OH F	CF ₃
6 4	CI	CF ₃
6 5	OH MeO MeO	CF ₃
6 6	OH OMe	CF ₃
6 7	OH NHSO ₂ Me	CF ₃
6 8	OH HN SS	CF ₃

6 9	OH HN Me	CF ₃
7 0	OH SO ₂ NH ₂	CF ₃
7 1	OH	CF ₃
7 2	OH	CF ₃
7 3	OH	CF ₃
7 4	OH Br S	CF ₃
7 5	OH Z	CF ₃
7 6	OH N	CF ₃

7 7	OH HN CI	CF ₃
7 8	OH	CF ₃
7 9	OH HN CI	CF ₃
8 0	OH N N	CF ₃
8 1	OH	CF ₃
8 2	O Me O CI	CF ₃
8 3	OH Br	CF ₃
8 4	OH Me	CF ₃

8 5	OH	CF ₃
8 6	OH Br	- CF ₃
8 7	OH	CF ₃
8 8	OH CI	CF ₃
8 9	Me O CI	CF ₃
9 0	OH Br	CF ₃
9 1	OH CI	CF ₃
9 2	OH	CF ₃

9 3	OH	CF ₃
	Br	
9 4	OH Br	CF ₃
9 5	ОН	CF ₃
3 3	CI	OMe
0.6	ОН	CF ₃
9 6	CI	SMe
9 7	OH Br	CF ₃
9 8	OH Br	CF ₃
99	OH NO ₂	CF ₃
100	OH Me	CF ₃

101	OH OMe	CF ₃
102	OH Me	CF ₃
103	OH Me	CF ₃
104	OH CI	CF ₃
105	OH	CF ₃
106	OH CI	CF ₃
107	OH CI	CF ₃
1 0 8	OH	CF ₃ CO ₂ Me

109	OH	CF ₃
110	ō → G	CF ₃
111	OH	CF ₃
112	OH CI	CF ₃
113	OH CI	CF ₃ OCH₂CF ₃
114	CI	CF ₃

115	OH CI	CF ₃ O Me CI Me
116	OH	CF ₃
117	O T	CF ₃
118	OH CI	CF ₃
119	OH N	CF ₃
1 2 0	Me O	- C
1 2 1	OH	CI

1 2 2	OH	CI
1 2 3	OH Br	F
124	OH F	<u>a</u>
1 2 5	OH	C C
1 2 6	OH Br	G G
1 2 7	OH	G _ G
1 2 8	OH Br	G - G
1 2 9	CI OH	GG
130	OH NO ₂	C C

Bed both and contrapolition of the contract of th

131	OH Me	<u>0</u>
132	OH OMe	CI
133	OH Br	NO ₂
134	OH C	Me Me Me Me Me
135	OH CI	Me Me Me OMe
136	Me O CI	Me Me Me OMe
137	OH Br	Me Me

<u> </u>		
1 3 8	OH CI	Me Me Me Me Me
139	O Me O CI	Me Me Me Me Me
140	OH Br	Me Me Me Me Me
141	OH CI	OMe
1 4 2	OH Br	OMe OMe
1 4 3	OH Br	OMe
144	OH Br	CO ₂ Me

145	OH Me	Me Me Me Me Me
1 4 6	OH NO ₂	Me Me Me Me Me
147	OH Me	Me Me Me Me Me
148	OH OMe	Me Me Me Me Me
1 4 9	OH Me	Me Me Me OMe
150	OH Br	CO ₂ H
151	OH	Me Me

<u> </u>		
152	OH CI	OEt OEt
153	OH	Me Me
154	OH	CN
155	ĕ 	SO ₂ NEt ₂
156	OH	NO ₂
157	OH	O H O N OMe
158	OH CI	OMe OMe
159	OH CI	O HN Me OMe

160	OH	OMe Me
161	OH	O Me
162	OH	Me O Me
		Me
163	OH	CONH ₂ OMe
164	OH CI	Me Me
165	OH CI	SO ₂ Me
166	OH CI	Me Me Me

167	OH	OMe
168	2 — P	CI O=S——Me
169	OH CI	O = S — Me
170	OH	SO ₂ Me
171	OH CI	OMe
172	OH CI	Me
173	OH CI	Me Me OMe

174	OH	NO ₂
175	OH CI	F Z Z Z
176	OH	NO ₂
177	OH CI	Me Me OH
178	OH CI	Me OMe
179	OH GI	F F
180	OH	F F
181	ОН	CI

182	Ğ.	CI
183	OH	OMe OMe
184	OH N CI	Me Me Me Me Me
185	OH Br	Me Me Me Me
186	OH Br	N Me Me S Br
1 8 7	OH Br	N CF3 S Br
188	OH	Me Me Me S CN
189	OH Br	Me Me Me S CN

	·	
190	OH OH	N S Me
191	OH Br	N Me
192	OH Br	N N Ne
193	OH Br	N Me
194	OH Br	S CF3
195	OH Br	N Me Me Me S Et
196	OH Br	N Et
197	OH Br	Me N Me
198	OH Br	N Me

199	OH CI	Me Me Me S O Me Me Me
200	O Me O CI	Me Me Me Me Me Me
201	OH Br	Me Me Me S O Me Me Me
202	OH Br	Me Me Me CO ₂ Et
203	OH Br	Me Me Me S CO₂H
204	OH Br	Me Me Me
2 0 5	OH Br	Me Me Me

_		
206	OH Br	Me Me Me S N Me
207	OH Br	Me Me Me S N N
208	OH Br	~ S
209	OH Br	N CO ₂ Et
210	P HO	N CO ₂ H
211	OH Br	~N C
2 1 2	OH Br	N S
2 1 3	OH Br	S CF3

214	OH Br	N Me
215	OH Br	N O
216	OH Br	N CO ₂ Et
217	OH B	S CO ₂ H
218	OH CI	S CO ₂ Et
2 1 9	OH Br	S CO ₂ Et
2 2 0	OH Br	N CONHMe
2 2 1	OH Br	N CONHET

	T	
2 2 2	OH .	N H H N Me
	Br	S N Me
2 2 3	OH	N. C.
	Br	s H
2 2 4	ОН	~N ↓ CF ₃
	Br	S CO₂Et
2 2 5	OH	
		S CO ₂ Et
2 2 6	ОН	
		S CO ₂ Et
		_
	F	
227	OH	N. O
	F	S CO₂Et
·.		
	r	

2 2 8	OH CF3	N CO ₂ Et
229	OH N	N CO ₂ Et
230	OH S	N S CO ₂ Et
2 3 · 1	OH CI	CF ₃
232	OH CI	EtO ₂ C
2 3 3	OH Br	N-NH
234	OH Br	N Et

2 3 5	OH Br	N N
2 3 6	OH Br	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
2 3 7	OH	N-N US CF3
2 3 8	OH Br	N-N N-CF ₃
2 3 9	OH CI	N
2 4 0	OH CI	CI
2 4 1	OH CI	OMe N CI
242	OH C	
243	OH CI	N Br

2 4 4	OH	\(\mathbb{N}\)
2 4 5	OH Br	N Br
2 4 6	OH Br	N H N Me
247	OH O=S-NH O CF ₃	CF ₃
2 4 8	OH	Me O OH N H CI
2 4 9	OH	CF ₃
250	POH	CF ₃
251	OH	Me NH ₂ NH ₂

2 5 2 OH CF ₃ 2 5 2 OH CF ₃ CN 2 5 3 OH CF ₃ OMe 2 5 4 OH CF ₃ CF ₃ OMe CF ₃ OMe CF ₃ OMe	
2 5 3 OH CF ₃ OMe 2 5 4 OH CF ₃	
2 5 4 CF ₃	
OH.	
2 5 5 OH S CI	
2 5 6 Me OH CF ₃ CF ₃	
2 5 7 Me OH CF ₃ CF ₃	
2 5 8 OH CF ₃	
2 5 9 OH CF ₃	

		
260	OH CI	N CI
2 6 1	OH	- N CF3
262	OH	CF ₃
2.63	OH C	N F F
2 6 4	OH	OMe
265	OH	CF ₃
266	OH CI	F F S F
. 267	OH CI	Me

2 6 8	OH Br	CF ₃
	Br	CF ₃

一般式(I)で表される化合物は、例えば、以下の反応工程式に示した方法によって製造することができる。

反応工程式

(式中、A、環 Z 及び E は、一般式(I)における定義と同意義であり、 A^{101} は水素原子又はヒドロキシ基の保護基(好ましくは、メチル基等のアルキル基;ベンジル基等のアラルキル基;アセチル基;メトキシメチル基等のアルコキシアルキル基;トリメチルシリル基等の置換シリル基)を表し、R及び R^{101} は水素原子、 $C_1 \sim C_6$ のアルキル基等を表し、 E^{101} は、一般式(I)の定義における E 又は E の前駆体を表し、G はヒドロキシ基、ハロゲン原子(好ましくは、塩素原子)、炭化水素 - オキシ基(好ましくは、ハロゲン原子で置換されていてもよい - アリールーオキシ基)、アシルーオキシ基、イミドーオキシ基等を表す)

(第1工程)

カルボン酸誘導体(1)とアミン(2)とを脱水縮合させることにより、アミド (3) 製造することができる。この反応は、酸ハロゲン化剤又は脱水縮合剤の存 在下、塩基の存在又は非存在下、無溶媒又は非プロトン性溶媒中 0 \mathbb{C} \sim 1 8 0 \mathbb{C} の反応温度で行われる。

この反応は、酸ハロゲン化剤又は脱水縮合剤の存在下、塩基の存在又は非存在下、 無溶媒又は非プロトン性溶媒中0℃~180℃の反応温度で行われる。

酸ハロゲン化剤としては、例えば、塩化チオニル、臭化チオニル、塩化スルフリル、オキシ塩化リン、三塩化リン、五塩化リンなどを挙げることができ、A¹⁰¹が水素原子の場合には三塩化リンが、A¹⁰¹がアセチル基等の場合にはオキシ塩化リンが好ましい。脱水縮合剤としては、例えば、N, N'ージシクロヘキシル

カルボジイミド、1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、ジフェニルホスホリルアジドなどを挙げることができる。塩基としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等の無機塩基、あるいはピリジン、トリエチルアミン、N,Nージエチルアニリン等の有機塩基が挙げられる。非プロトン性溶媒としてはジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、ベンゼン、トールエン、モノクロロベンゼン、ロージクロロベンゼン、N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドンなどを挙げることができ、酸ハロゲン化剤の存在下に反応を行う場合には、特に、トールエン、モノクロロベンゼン、ロージクロロベンゼンが好ましい。

また、例えば、「ジャーナル・オブ・メディシナルケミストリー(Journal of Medicinal Chemistry)」,(米国),1998年,第41巻,第16号,p. 293 9-2945 に記載の方法及びこれらに準じた方法により、予めカルボン酸から酸塩化物を製造、単離し、次いで E^{101} を有するアミンと反応させることにより目的とするアミドを製造することもできる。

Gがヒドロキシ基である場合の好適な反応条件として、例えば、「アーキブ・デア・ファルマツィー (Archiv der Pharmazie)」、(ドイツ)、1998年、第331巻、第1号、p.3-6. に記載された反応条件を用いることができる。

カルボン酸誘導体(1)及びアミン(2)の種類は特に限定されず、文献公知の 製造方法を適宜参照しつつ新規に合成するか、あるいは市販の試薬を入手して上 記反応に用いることができる。

(第2工程)

アミド(3)が保護基を有する場合及び/又は官能基修飾に有利な置換基(例えば、アミノ基及びその保護体若しくは前駆体;カルボキシ基及びその保護体若しくは前駆体など)を有する場合、 は前駆体;ヒドロキシ基及びその保護体若しくは前駆体など)を有する場合、 この工程で脱保護反応及び/又は官能基修飾反応を行うことにより最終目的物である化合物(4)を製造することができる。該反応は、種々の公知の方法を用い

ることができ、脱保護反応及び官能基修飾反応としては、例えば、セオドラ・W.・ グリーン (Theodora W. Green), ピーター・G.・M.・ブッツ (Peter G. M. Wuts) 編「プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシズ (Protective Groups in Organic Syntheses)」, (米国), 第3版, ジョン・ウィリー・アンド・ サンズ・インク (John Wiley & Sons, Inc.), 1999年4月;「ハンドブック・ オブ・リエージェンツ・フォー・オーガニック・シンセシス (Handbook of Reagents for Organic Synthesis)」、(米国)、全4巻、ジョン・ウィリー・アンド・サンズ・ インク (John Wiley & Sons, Inc.), 1999年6月, 等に記載の方法を;官能 基修飾反応としては、例えば、リチャード・F.・ヘック (Richard F. Heck) 著 「パラジウム・リエージェンツ・イン・オーガニック・シンセシス(Palladium Reagents in Organic Syntheses)」、(米国),アカデミック・プレス(Academic Press), 1985年; 辻二郎 (J. Tsuji) 著「パラジウム・リエージェンツ・アンド・カタ リスツ:イノベーションズ・イン・オーガニック・シンセシス (Palladium Reagents and Catalysts: Innovations in Organic Synthesis)」, (米国), ジョン・ウィリ ー・アンド・サンズ・インク (John Wiley & Sons, Inc.), 1999年, 等に記 載の方法を用いることができる。

以上のような方法で製造された一般式(I)で表される化合物は、当業者に周知の方法、例えば、抽出、沈殿、分画クロマトグラフィー、分別結晶化、懸濁洗浄、再結晶などにより、単離、精製することができる。また、本発明化合物の薬理学的に許容される塩、並びにそれらの水和物及び溶媒和物も、それぞれ当業者に周知の方法で製造することができる。

本明細書の実施例には、一般式(I)に包含される代表的化合物の製造方法が具体的に説明されている。従って、当業者は、上記の一般的な製造方法の説明及び 実施例の具体的製造方法の説明を参照しつつ、適宜の反応原料、反応試薬、反応 条件を選択し、必要に応じてこれらの方法に適宜の修飾ないし改変を加えること によって、一般式(I)に包含される化合物をいずれも製造可能である。

一般式(I)で示される化合物はNF- κ B 及びA P-1の両者に対して活性化

抑制作用を有しており、アルツハイマー症の予防及び/又は治療のための医薬、あるいはてんかんの予防及び/又は治療のための医薬の有効成分として用いられる。本明細書において、アルツハイマー症の予防及び/又は治療とは、A β の蓄積抑制作用、神経細胞死抑制作用、脳萎縮抑制作用、神経原繊維変化抑制作用、及び痴呆改善作用などを含めて最も広義に解釈しなければならず、いなかる意味においても限定的に解釈してはならない。また、本明細書において、てんかんの予防及び/又は治療とは、強直間代発作、欠神発作、ミオクロニー発作等のてんかん発作抑制作用、大脳の神経細胞の異常興奮抑制作用、海馬の神経細胞死抑制作用等を含めて最も広義に解釈しなければならず、いかなる意味においても限定的に解釈してはならない。

また、最近の研究で、アルツハイマー症、パーキンソン病、及びハンチントン病 に代表される神経疾患において GSK 3 β (glycogen synthase kinase-3 beta) が 重要な役割を演じていることが明らかとなってきており、GSK3βの阻害剤がこれ らの病気の治療薬となる可能性が示唆されている。本発明の化合物番号4の化合 物 (2μM) は、MOLT-4F 細胞 (ヒト白血病細胞) に24時間作用させると GSK 3 β がリン酸化されたリン酸化 GSK3 β の量を増大させ、同様な現象が神経細胞にお いても起こることが十分推定される。 $GSK3\beta$ は、リン酸化されることにより不活 性化されるので、リン酸化 GSK 3 β の量の増大は、実質的に GSK 3 β の阻害を意味 するものであると考えられることから、これらの結果も、本発明の化合物がアル ツハイマー症、パーキンソン病、及びハンチントン病の治療薬として有効である ことを示唆している。(「ザ・バイオケミカル・ジャーナル (The Biochemical Journal)」, (英国), 2001年, 第359巻, 第PT1号, p. 1-16;「カ レント・オピニオン・イン・ニューロバイオロジー (Current Opinion in Neurobiology)」, (英国), 2002年, 第12巻, 第3号, p. 275-278; 「トレンズ・イン・モレキュラー・メディシン (Trends in Molecular Medicine)」, (英国), 2002年, 第8巻, 第3号, p. 126-132;「プロシーディン グス・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユ

ナイテッド・ステイツ・オブ・アメリカ(Proceedings of The National Academy of Sciences of The United States of America)」, (米国), 1996年, 第93 巻, 第7号, p. 2719-2723;「ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ ケミストリー (The Journal of Biological Chemistry)」, (米国), 2002年, 第277巻, 第44号, p. 42060-42065; プロシーディングス・オ ブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユナイテッ ド・ステイツ・オブ・アメリカ (Proceedings of The National Academy of Sciences of The United States of America)」, (米国), 2003年, 第100巻, 第2号, p. 721-726;「アンアールズ・オブ・ザ・ニューヨーク・アカデミー・オ ブ・サイエンシズ (Annals of The New York Academy of Sciences)」, (米国), 2000年, 第920巻, p. 107-114; 「ネイチャー (Nature)」, (英国), 2003年, 第423巻, 第6938号, p. 435-439;「ニューロン (Neuron)」, (米国), 2003年, 第38巻, 第4号, p. 555-565参照。) さらに、GSK3 B はリチウムによって阻害されることも知られており、リチウムに ついては抗鬱作用があることが既に知られている。もし、リチウムの抗鬱作用が GSK3βの阻害によるものだとすると、本発明の化合物にも抗鬱剤としての使用が 期待できる。

本発明の医薬の有効成分としては、一般式(I)で表される化合物及び薬理学的に許容されるそれらの塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質の1種又は2種以上を用いることができる。本発明の医薬としては上記の物質自体を用いてもよいが、好適には、本発明の医薬は有効成分である上記の物質と1又は2以上の薬学的に許容される製剤用添加物とを含む医薬組成物の形態で提供される。上記医薬組成物において、製剤用添加物に対する有効成分の割合は、1重量%から90重量%程度である。

本発明の医薬は、例えば、顆粒剤、細粒剤、散剤、硬カプセル剤、軟カプセル剤、 シロップ剤、乳剤、懸濁剤、又は液剤などの経口投与用の医薬組成物として投与 してもよいし、静脈内投与、筋肉内投与、若しくは皮下投与用の注射剤、点滴剤、

坐剤、経皮吸収剤、経粘膜吸収剤、点鼻剤、点耳剤、点眼剤、吸入剤などの非経 口投与用の医薬組成物として投与することもできる。粉末の形態の医薬組成物と して調製された製剤を用時に溶解して注射剤又は点滴剤として使用してもよい。 医薬用組成物の製造には、固体又は液体の製剤用添加物を用いることができる。 製剤用添加物は有機又は無機のいずれであってもよい。すなわち、経口用固形製 剤を製造する場合は、主薬に賦形剤、さらに必要に応じて結合剤、崩壊剤、滑沢 剤、着色剤、矯味矯臭剤などを加えた後、常法により錠剤、被覆錠剤、顆粒剤、 散剤、カプセル剤などの形態の製剤を調製することができる。用いられる賦形剤 としては、例えば、乳糖、蔗糖、白糖、ブドウ糖、コーンスターチ、デンプン、 タルク、ソルビット、結晶セルロース、デキストリン、カオリン、炭酸カルシウ ム、二酸化ケイ素などを挙げることができる。結合剤としては、例えば、ポリビ ニルアルコール、ポリビニルエーテル、エチルセルロース、メチルセルロース、 アラビアゴム、トラガント、ゼラチン、シェラック、ヒドロキシプロピルセルロ ース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、クエン酸カルシウム、デキストリ ン、ペクチンなどを挙げることができる。滑沢剤としては、例えば、ステアリン 酸マグネシウム、タルク、ポリエチレングリコール、シリカ、硬化直物油などを 挙げることができる。着色剤としては、通常医薬品に添加することが許可されて いるものであればいずれも使用することができる。矯味矯臭剤としては、ココア 末、ハッカ脳、芳香酸、ハッカ油、龍脳、桂皮末などを使用することができる。 これらの錠剤、顆粒剤には、糖衣、ゼラチン衣、その他必要により適宜コーティ ングを付することができる。また、必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤等を添加す ることができる。

経口投与のための液体製剤、例えば、乳剤、シロップ剤、懸濁剤、液剤の製造には、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例えば水又は植物油を用いることができる。この製剤には、不活性な希釈剤以外に、補助剤、例えば湿潤剤、懸濁補助剤、甘味剤、芳香剤、着色剤又は保存剤を配合することができる。液体製剤を調製した後、ゼラチンのような吸収されうる物質のカプセル中に充填してもよい。

非経口投与用の製剤、例えば注射剤又は坐剤等の製造に用いられる溶剤又は懸濁剤としては、例えば、水、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ベンジルアルコール、オレイン酸エチル、レシチンを挙げることができる。坐剤の製造に用いられる基剤としては、例えば、カカオ脂、乳化カカオ脂、ラウリン脂、ウィテップゾールを挙げることができる。製剤の調製方法は特に限定されず、当業界で汎用されている方法はいずれも利用可能である。

注射剤の形態にする場合には、担体として、例えば、水、エチルアルコール、マクロゴール、プロピレングリコール、クエン酸、酢酸、リン酸、乳酸、乳酸ナトリウム、硫酸及び水酸化ナトリウム等の希釈剤;クエン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム及びリン酸ナトリウム等のpH 調整剤及び緩衝剤;ピロ亜硫酸ナトリウム、エチレンジアミン四酢酸、チオグリコール酸及びチオ乳酸等の安定化剤等が使用できる。なお、この場合、等張性の溶液を調製するために十分な量の食塩、ブドウ糖、マンニトール又はグリセリンを製剤中に配合してもよく、通常の溶解補助剤、無痛化剤又は局所麻酔剤等を使用することもできる。

軟膏剤、例えば、ペースト、クリーム及びゲルの形態にする場合には、通常使用される基剤、安定剤、湿潤剤及び保存剤等を必要に応じて配合することができ、常法により成分を混合して製剤化することができる。基剤としては、例えば、白色ワセリン、ポリエチレン、パラフィン、グリセリン、セルロース誘導体、ポリエチレングリコール、シリコン及びベントナイト等を使用することができる。保存剤としては、パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸エチル、パラオキシ安息香酸プロピル等を使用することができる。貼付剤の形態にする場合には、通常の支持体に上記軟膏、クリーム、ゲル又はペースト等を常法により塗布することができる。支持体としては、綿、スフ及び化学繊維からなる織布又は不織布;軟質塩化ビニル、ポリエチレン及びポリウレタン等のフィルム又は発泡体シートを好適に使用できる。

本発明の医薬の投与量は特に限定されないが、経口投与の場合には、成人一日あたり有効成分である上記物質の重量として通常0.01~5,000mgである。

-WO 03/103657 PCT/JP03/07128 T

この投与量を患者の年令、病態、症状に応じて適宜増減することが好ましい。前記一日量は一日に一回、又は適当な間隔をおいて一日に2~3回に分けて投与してもよいし、数日おきに間歇投与してもよい。注射剤として用いる場合には、成人一日あたり有効成分である上記物質の重量として0.001~100mg程度である。

実施例

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明の範囲は下記の 実施例に限定されることはない。実施例中、化合物番号は上記の表において示し た化合物の番号と対応させてある。また、本実施例中には、市販の試薬を購入し そのまま試験に供した化合物が含まれる。そのような化合物については、試薬の 販売元及びカタログに記載されているコード番号を示す。

例1:化合物番号1の化合物の製造

〇ーアセチルサリチロイルクロリド (345mg, 1.7mmol) のベンゼン (10mL) 溶液に、氷冷、アルゴン雰囲気下、3,5ービス(トリフルオロメチル)アニリン (500mg, 2.2mmol)、ピリジン (0.5mL) を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (nーヘキサン:酢酸エチル=3:1) で精製して、標題化合物の白色固体 (570mg,84.2%) を得た。

mp 124-125°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 36 (3H, s), 7. 19 (1H, d d, J=8. 0, 1. 2Hz), 7. 39 (1H, t d, J=7. 6, 1. 2Hz), 7. 57 (1H, d d d, J=8. 0, 7. 6, 1. 6Hz), 7. 65 (1H, s), 7. 83 (1H, d d, J=8. 0, 1. 6Hz), 8. 11 (2H, s), 8. 31 (1H, s).

例2:化合物番号2の化合物の製造

2-アセトキシーN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド(化合物番号1;100mg,0.25mmol)のエタノール(5mL)溶液に、<math>2規定水酸化ナトリウム水溶液(0.5mL,1mmol)を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をn-ヘキサン/酢酸エチルから再結晶して、標題化合物の白色固体(40mg,45.1%)を得た。

mp 179-180°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 96-7. 02 (2H, m), 7. 45 (1H, ddd, J=8. 0, 7. 2, 1. 6Hz), 7. 81 (1H, s), 7. 87 (1H, dd, J=8. 0, 1. 6Hz), 8. 46 (2H, s), 10. 8 0 (1H, s), 11. 26 (1H, s).

例3:化合物番号3の化合物の製造

 $5-フルオロサリチル酸(156mg, 1mmol)、3, 5-ビス(トリフルオロメチル)アニリン(229mg, 1mmol)、三塩化リン(44<math>\mu$ L, 0.5 mmol)、モノクロロベンゼン(5mL)の混合物を、アルゴン雰囲気下、3時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、酢酸エチル(50mL)で希釈し、水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=6:1)で精製して、標題化合物の白色固体(215mg, 58.7%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 04 (1H, ddd, J=9.0, 4.5, 1.2Hz), 7. 30-7. 37 (1H, m), 7. 66 (1H, ddd, J=9.0, 3.3, 1.2Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 46 (2H, s), 10. 85 (1H, s), 11. 21 (1H, brs).

以下の実施例において例3の方法が引用されている場合、酸ハロゲン化剤として

は、三塩化リンを用いた。また、反応溶媒としては、モノクロロベンゼン、トル エン等の溶媒を用いた。

例4:化合物番号4の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:85.5%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 05 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 49 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 87 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 45 (2H, s), 10. 85 (1H, s), 11. 39 (1H, s).

例5:化合物番号5の化合物の製造

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロー2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号4;1.51g,3mmol)、ピリジン(285mg,3.6mmol)のテトラヒドロフラン(6mL)溶液に、氷冷下、アセチルクロリド(234mg,3.3mmol)を加え、室温で1時間撹拌した。溶媒を減圧留去て得られた残渣に2規定塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をn-ヘキサン/酢酸エチルから再結晶して、標題化合物の白色固体(1.06g,83.0%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 22 (3H, s), 7. 35 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 71 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 88 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 37 (2H, s), 1 1. 05 (1H, brs).

以下の実施例において例5の方法が引用されている場合、塩基としては、ピリジン、トリエチルアミン等の有機塩基を用いた。また、反応溶媒としては、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン、ベンゼン等の溶媒を用いた。

例6:化合物番号6の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:88.5%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 98 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 59 (1H, dd, J=8.8, 2.8Hz), 7. 83 (1H, s), 7. 98 (1H, d, J=2.8Hz), 8. 43 (2H, s), 10. 82 (1H, s), 11. 37 (1H, s).

この化合物は、下記製造法によっても得ることができた。

例7:化合物番号7の化合物の製造

原料として、5-ヨードサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:62.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 86 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 74 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 13 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 84 (2H, s), 10. 82 (1H, s), 11. 41 (1H, s).

例8:化合物番号8の化合物の製造

原料として、5-ニトロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:57.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7.18 (1H, d, J=9.0Hz), 7.86 (1H, s), 8.31 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 8.45 (2H, s), 8.70 (1H, d, J=3.0Hz), 11.12 (1H, s). 例9:化合物番号9の化合物の製造

(1) 2 - ベンジルオキシ-5 - ホルミル安息香酸ベンジルエステル5 - ホルミルサリチル酸(4.98g,30mmol)、ベンジルブロミド(15.

39g,90mmo1)、炭酸カリウム(16.59g,120mmo1)、メチルエチルケトン(350mL)の混合物を8時間加熱還流した。冷却後、溶媒を減圧留去し、残渣に2規定塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製、イソプロピルエーテルで加熱還流下懸濁洗浄して、標題化合物の白色固体(5.98g,57.5%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃): δ 5. 27 (2H, s), 5. 37 (2H, s), 7. 15 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 26-7. 46 (10H, m), 7. 99 (1H, dd, J=9.0, 2.4Hz), 8. 36 (1H, d, J=2.4Hz), 9. 91 (1H, s).

(2) 2 - ベンジルオキシ-5 - シアノ安息香酸ベンジルエステル

2-ベンジルオキシ-5-ホルミル安息香酸ベンジルエステル(693mg,2mm o1)、塩酸ヒドロキシルアミン(167mg,2.4mm o1)、N-メチルピロリドン(3mL)の混合物を115℃で4時間攪拌した。反応混合物を冷却後、2規定塩酸(5mL)、水(30mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を2規定水酸化ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をイソプロピルエーテルで加熱還流下懸濁洗浄して、標題化合物の白色固体(527mg,76.7%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃): δ 5. 23 (2H, s), 5. 35 (2H, s), 7. 08 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 33-7, 43 (10H, m), 7. 70 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 13 (1H, d, J=2. 4Hz).

(3) 5ーシアノサリチル酸

2 ーベンジルオキシー 5 ーシアノ安息香酸ベンジルエステル(4 4 6 m g, 1 . 3 m m o 1),5 %パラジウムー炭素(4 5 m g)にエタノール(1 0 m L)、テトラヒドロフラン(1 0 m L)を加え、室温で2 時間水素添加した。不溶物を遮別後、溶媒を減圧留去して、標題化合物の白色固体(2 1 2 m g, 1 0 0 0 %)を得た。

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$ 7. 02 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 82 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8. 12 (1H, d, J=2.1Hz).

(4) N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-シアノ-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号9)

原料として、5-シアノサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:16.6%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 15 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 86 (1H, dd, J=8.7, 2.1Hz), 8. 22 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 43 (2H, s), 10. 93 (1H, s), 12. 00 (1H, brs).

例10:化合物番号10の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:54.9%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$ 6. 92 (1H, d, J=8.7Hz), 7.

28 (1H, dd, J=8. 7, 1.8Hz), 7.71 (1H, d, J=1.8Hz), 7.82 (1H, s), 8.47 (2H, s), 10.80 (1H, s), 11.14 (1H, s).

例11:化合物番号11の化合物の製造

(1) 5- [(1, 1-ジメチル) エチル] サリチル酸

5-[(1, 1-ジメチル) エチル] -2-ヒドロキシベンズアルデヒド、(2. 15g, 12. 1mmol)の1, 4-ジオキサン (100mL)、水 (40mL)溶液に、スルファミン酸(1.76g, 18.1mmol)、リン酸ーナトリウム(7.33g, 47mmol)を加えた。この混合物に、氷冷下、亜塩素酸ナトリウム(1.76g, 15.5mmol)の水溶液(10mL)を滴下し、1時間攪拌した。次いでこの混合物に、亜硫酸ナトリウム(1.80g, 14.3mmol)を加え、30分間攪拌した。反応混合物に濃塩酸を加えpHを1とした。1, 4ージオキサンを減圧留去して得られた残渣を酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣を nーヘキサンで懸濁洗浄して、標題化合物の白色粉末(1.81g, 77.4%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}): δ 1. 26 (9H, s), 6. 90 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 58 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 75 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 07 (1H, brs).

(2) N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-[(1,1-ジメチル)エチル]-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号11)原料として、5-[(1,1-ジメチル)エチル]サリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:53.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}): δ 1. 30 (9H, s), 6. 96 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 50 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 82

(1 H, d, J = 2. 4 Hz), 7. 83 (1 H, s), 8. 46 (2 H, s), 1 0. 80 (1 H, s) 11. 12 (1 H, s).

例12:化合物番号12の化合物の製造

(1) 5-アセチルー2ーベンジルオキシ安息香酸 メチルエステル 5-アセチルサリチル酸 メチルエステル (13.59g,70mmol)、ベンジルブロミド (17.96g,105mmol)、炭酸カリウム (19.35g,140mmol)、メチルエチルケトン (350mL)の混合物を8時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、溶媒を減圧留去して得られた残渣に2規定塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をイソプロピルエーテルから再結晶して、標題化合物の白色固体 (14.20g,71.4%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 58 (3H, s), 3. 93 (3H, s), 5. 27 (2H, s), 7. 07 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 26-7. 43 (3H, m), 7. 47-7. 50 (2H, m), 8. 07 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 44 (1H, d, J=2. 4Hz).

(2) 5-アセチルー2-ベンジルオキシ安息香酸

5-アセチル-2-ベンジルオキシ安息香酸 メチルエステル(5.69g,20mmol)のメタノール/テトラヒドロフラン(<math>20mL+20mL)混合溶液に、2規定水酸化ナトリウム(<math>11mL)を加え、8時間撹拌した。溶媒を減圧留去して得られた残渣に2規定塩酸を加え、ジクロロメタンで抽出した。ジクロロメタン層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をイソプロピルエーテルで洗浄して、標題化合物の白色固体(<math>4.92g,91.0%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 55 (3H, s), 5. 32 (2H, s), 7. 30-7. 43 (4H, m), 7. 49-7. 52 (2H, m), 8. 09 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 8. 22 (1H, d, J=2. 4Hz).

(3) 5-アセチルー2-ベンジルオキシーN-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] ベンズアミド

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 57 (3H, s), 7. 11 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 05 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 8. 44 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 47 (2H, s), 10. 96 (1H, s), 11. 97 (1H, brs).

以下の実施例において例12(3)の製造法が引用されている場合、酸ハロゲン 化剤としては、オキシ塩化リンを用いた。塩基としては、ピリジンを用いた。ま た、反応溶媒としては、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒を単独若 しくは混合して用いた。

(4) 5-アセチル-N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] - 2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号12)

5-アセチルー2-ベンジルオキシ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] ベンズアミド(602mg, 1.25mmo1)、5%パラジウム炭素(<math>60mg) にエタノール(6mL)、テトラヒドロフラン(72mL)を加え、水素雰囲気下、室温で30分間攪拌した。不溶物を濾別後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をn-ヘキサン/酢酸エチルから再結晶して、標題化合物の白色固

体(230mg, 47.0%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 59 (3H, s), 5. 35 (2H, s), 7. 32-7. 36 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 52-7. 55 (2H, m), 7. 82 (1H, s), 8. 16 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 25 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 31 (2H, s), 10. 89 (1H, s).

例13:化合物番号13の化合物の製造

5ーアセチルーNー[3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]ー2ーヒドロキシベンズアミド(化合物番号12;50.5mg,0.13mmol)のエタノール(2mL)懸濁液に、水素化ホウ素ナトリウム(23.6mg,0.62mmol)を加え、室温で12時間攪拌した。反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をインプロピルエーテル/nーヘキサンで懸濁洗浄して、標題化合物の白色粉末(39.7mg,78.3%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 34 (3H, d, J=6. 3Hz), 4. 71 (1H, q, J=6. 3Hz), 5. 18 (1H, brs), 6. 97 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 44 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 84 (1H, s), 7. 86 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 48 (2H, s), 10. 85 (1H, s), 11. 32 (1H, s).

例14:化合物番号14の化合物の製造

 $5-アセチル-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号12;100.0mg,0.26mmol)のエタノール(3mL)溶液に、ピリジン(45<math>\mu$ L,0.56mmol)、Oーメチルヒドロキシルアミン塩酸塩(25.8mg,0.31mmol)を加え、1時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 19 (3H, s), 3. 91 (3H, s), 7. 05 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 77 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 09 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 4 7 (2H, s), 10. 87 (1H, s), 11. 48 (1H, s).

例15:化合物番号15の化合物の製造

収率:79.9%

原料として、5-アセチル-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号12)、及びO-ベンジルヒドロキシルアミン塩酸塩を用いて例14と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 24 (3H, s), 5. 20 (2H, s), 7. 04 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 29-7. 47 (5H, m), 7. 76 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 07 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (2H, s), 10. 87 (1H, s), 11. 47 (1H, s).

例16:化合物番号16の化合物の製造

(1) 5-(2, 2-ジシアノエテン-1-イル) -2-ヒドロキシ安息香酸マロノニトリル (132mg, 2mmol) のエタノール (6mL) 溶液に、5-ホルミルサリチル酸 (332mg, 2mmol) を加え、氷冷下、ベンジルアミン (0.1mL) を加え、室温で2時間攪拌した。析出した黄色結晶を濾取、エタノールから再結晶して、標題化合物の淡黄色固体 (139.9mg, 32.7%) を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 12 (1H, d, J=8.7Hz), 8. 09 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8. 41 (1H, s), 8. 50 (1H, d, J=2.4Hz).

(2) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-(2, 2-ジシアノエテン-1-イル)-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号16)原料として、5-(2, 2-ジシアノエテン-1-イル)-2-ヒドロキシ安息香酸、及び3, 5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:9.1%

¹H-NMR (DMSO- d_6): δ 7. 13 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 83 (1H, s), 8. 04 (1H, dd, J=9.0, 2.4Hz), 8. 36 (1H, s), 8. 38 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 43 (2H, s), 1 1. 43 (1H, s).

例17:化合物番号17の化合物の製造

(1) 5-[(2-シアノ-2-メトキシカルボニル) エテン-1-イル] -2-ヒドロキシ安息香酸

5-ホルミルサリチル酸(332mg, 2mmo1)、シアノ酢酸メチルエステル(198mg, 2mmo1)、酢酸(6mL)、トリエチルアミン(0.2ml)の混合物を5時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、水にあけ、析出した結晶を濾取、n-ヘキサンから再結晶して、標題化合物の淡黄色固体(327.7mg, 66.3%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 85 (3H, s), 7. 15 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 20 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 37 (1H, s), 8. 66 (1H, d, J=2. 4Hz).

(2) $3-({N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]カルバモイル}-4-ヒドロキシフェニル)-2-シアノアクリル酸 メチルエステル(化合物番号17)$

原料として、5-[(2-シアノ-2-メトキシカルボニル) エテン-1-イル] -2-ヒドロキシ安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た

収率 66.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 85 (3H, s), 7. 19 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 20 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 33 (1H, s), 8. 45 (2H, s), 8. 50 (1H, d, J=2. 1Hz), 11. 00 (1H, s), 11. 03 (1H, s).

例18:化合物番号18の化合物の製造

 $3-(\{N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]カルバモイル\}-4-ヒドロキシフェニル)-2-シアノアクリル酸 メチルエステル(化合物番号17;50mg,0.11mmol)のエタノール(5mL)溶液に、2規定水酸化ナトリウム(0.11ml,0.22mmol)を加え、室温で3時間攪拌した。反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣を酢酸エチルから再結晶して、標題化合物の淡黄色固体(13.5mg,30.4%)を得た。$

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 12 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 84 (1H, s), 7. 94 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 8. 38 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 45 (2H, s), 9. 87 (1H, s), 1 1. 41 (1H, s).

例19:化合物番号19の化合物の製造

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシー5-ヨードベンズアミド(化合物番号7;475mg,1mmol)、スチレン(130mg,1.25mmol)、酢酸パラジウム(4.5mg,0.02mmol)、トリス(オルトートリル)ホスフィン(12.2mg,0.04mmol)、ジイソプロピルアミン(388mg,3mmol)、N,Nージメチルホルムアミド(2mL)の混合物を8時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、水を加え酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロ

マトグラフィー(n-ヘキサン:イソプロピルエーテル= $2:1\to 1:1$)で精製して、標題化合物の淡黄色固体($1.73\,m\,g$, 3.8.3%)を得た。 ^1H-NMR ($DMSO-d_6$): δ 7.04 (1H, d, J=8.4Hz), 7.20-7.29 (3H, m), 7.38 (2H, t, J=7.5Hz), 7.59

20-7.29 (3H, m), 7.38 (2H, t, J=7.5Hz), 7.59 (2H, d, J=7.5Hz), 7.72 (1H, dd, J=8.4, 2.1Hz), 7.86 (1H, s), 8.07 (1H, d, J=2.1Hz), 8.49 (2H, s), 10.89 (1H, s), 11.33 (1H, brs).

例20:化合物番号20の化合物の製造

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシー5-ヨードベンズアミド(化合物番号7;950mg,2mmo1)、トリメチルシリルアセチレン(246mg,2.5mmo1)、トリエチルアミン(2mL)のN,N-ジメチルホルムアミド(4mL)溶液に、アルゴン雰囲気下、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(23mg,0.02mmo1)、沃化第一銅(4mg,0.02mmo1)を加え、40℃で2時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、酢酸エチル(100mL)及び1規定クエン酸(100mL)にあけて攪拌し、次いでセライト濾過した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーへキサン:酢酸エチル=19:1)で精製、nーへキサンで結晶化して、標題化合物の白色結晶(286mg,32.1%)を得た。

¹H-NMR (DMSO- d_6): δ 0. 23 (9H, s), 7. 00 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 54 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 98 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (2H, s), 10. 86 (1H, s), 11. 69 (1H, s).

例21:化合物番号21の化合物の製造

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-[(トリメチルシリル)エチニル]ベンズアミド(化合物番号20;233mg.

0.5mmol)のメタノール(1mL)溶液に、2規定水酸化ナトリウム(1mL)を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をエタノール/水から再結晶して、標題化合物の灰白色結晶(67mg,35.9%)を得た。

¹H-NMR (DMSO- d_6): δ 4. 11 (1H, s), 7. 02 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 98 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (2H, s), 8. 46 (2H, s), 10. 86 (1H, s), 11. 62 (1H, s).

例22:化合物番号22の化合物の製造

原料として、N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-ヒドロキシ-5-ヨードベンズアミド (化合物番号7)、及びフェニルアセチレンを用いて例20と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:40.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7.06 (1H, d, J=8.4Hz), 7.42-7.46 (3H, m), 7.53-7.57 (2H, m), 7.64 (1H, dd, J=8.7, 2.1Hz), 7.86 (1H, s), 8.06 (1H, d, J=2.1Hz), 8.48 (2H, s), 10.94 (1H, s), 11.64 (1H, brs).

例23:化合物番号23の化合物の製造

N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-ヨードベンズアミド(化合物番号7;200mg,0.42mmol)の1,2-ジメトキシエタン(3mL)溶液に、アルゴン雰囲気下、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(16mg,0.0014mmol)を添加し、室温で5分間攪拌した。次いでジヒドロキシフェニルボラン(57mg,0.47mmol)、1mol/L炭酸ナトリウム水溶液(1.3mL)を加え、2時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出

した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-4+4):酢酸エチル= $6:1\rightarrow3:1$)で精製して、標題化合物の白色結晶 (109mg,61.1%) を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 12 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 33-7. 38 (1H, m), 7. 48 (2H, t, J=7.5Hz), 7. 67 -7. 70 (2H, m), 7. 79 (1H, dd, J=8.4, 2.4Hz), 7. 87 (1H, s), 8. 17 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 49 (2H, s), 10. 92 (1H, s), 11. 41 (1H, s).

例24:化合物番号24の化合物の製造

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-(フェニルエチニル)ベンズアミド(化合物番号22)を用いて例12(4)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:86.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 88 (4H, s), 6. 93 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 15-7. 34 (6H, m), 7. 76 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 47 (2H, s), 10. 79 (1H, s), 11. 15 (1H, s).

例25:化合物番号25の化合物の製造

原料として、2-ヒドロキシ-5-(トリフルオロメチル)安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.7%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 7. 17 (1H, d, J=9.0Hz) 7. 7 2-7. 75 (2H, m), 7. 86 (1H, s), 8. 17 (2H, s), 8. 3 5 (1H, s) 11. 88 (1H, s).

[2-ヒドロキシ-5-(トリフルオロメチル) 安息香酸:「ケミカル・アンド・

ファーマシューティカル・ブレティン (Chemical & Pharmaceutical Bulletin)」, 1996年, 第44巻, 第4号, p. 734-745参照]

例26:化合物番号26の化合物の製造

原料として、2-ヒドロキシ-5-(ペンタフルオロエチル)安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標 題化合物を得た。

収率:65.7%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 7. 19 (1H, d, J=9.0Hz) 7. 7 0 (1H, dd, J=8.7, 2.1Hz), 7. 81 (1H, d, J=2.1 Hz), 8. 17 (2H, s), 8. 37 (1H, s), 11. 92 (1H, s). [2-ヒドロキシー5-(ペンタフルオロエチル) 安息香酸: 「ケミカル・アンド・ファーマシューティカル・ブレティン (Chemical & Pharmaceutical Bulletin)」, 1996年, 第44巻, 第4号, p. 734-745参照]

例27:化合物番号27の化合物の製造

原料として、2-ヒドロキシ-5-(ピロール-1-イル)安息香酸、及び3, 5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標 題化合物を得た。

収率:57.8%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 27 (2H, dd, J=2. 4, 1. 8Hz), 7. 10 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 29 (2H, dd, J=2. 4, 1. 8Hz), 7. 66 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 7. 86 (1H, s), 7. 98 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 47 (2H, s), 10. 89 (1H, s), 11. 24 (1H, s).

例28:化合物番号28の化合物の製造

原料として、N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-ヨードベンズアミド(化合物番号7)、及び2-チオフェンボロン酸を用いて例23と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 44. 4%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 08 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 14 (1H, dd, J=5. 4, 3. 6Hz), 7. 45 (1H, dd, J=3. 6, 1. 2Hz), 7. 51 (1H, dd, J=5. 1, 0. 9Hz), 7. 75 (1H, dd, J=8. 4, 2. 4Hz), 7. 59 (1H, s), 8. 08 (1 H, d, J=2. 4Hz), 8. 48 (2H, s), 10. 91 (1H, s), 11. 38 (1H, s).

例29:化合物番号29の化合物の製造

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-ヨードベンズアミド(化合物番号7)、及び3-チオフェンボロン酸を用いて例23と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:38.7%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 06 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 57 (1H, dd, J=4.8, 1.5Hz), 7. 66 (1H, dd, J=4.8, 3.0Hz), 7. 81-7. 84 (2H, m), 7. 86 (1H, s), 8. 18 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 49 (2H, s), 10. 90 (1H, s), 11. 33 (1H, s).

例30:化合物番号30の化合物の製造

(1) 2 ーベンジルオキシー5 ー (2 ーブロモアセチル) ーN ー [3, 5 ービス (トリフルオロメチル) フェニル] ベンズアミド

5-アセチルー2ーベンジルオキシーN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド(例12(3)の化合物;4.81g,10mmol)のテトラヒドロフラン(30ml)溶液に、フェニルトリメチルアンモニウムトリブロミド(3.75g,10mmol)を加え、室温で12時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を亜硫酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキ

サン: 酢酸エチル=4:1) で精製、酢酸エチル/n-ヘキサンから再結晶して、標題化合物の白色固体(2.39g,42.7%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 4. 91 (2H, s), 5. 36 (2H, s), 7. 32-7. 35 (3H, m), 7. 47 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 52-7. 56 (2H, m), 7. 82 (1H, s), 8. 21 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 29 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 31 (2H, s), 10. 91 (1H, s).

(2) $2-\text{(}2\text{)}\sqrt{2}$ $2-\text{(}2\text{)}\sqrt{2}$ $-\text{(}2\text{)}\sqrt{2}$ $-\text{(}2\text{)}\sqrt{2}$

フルオロメチル)フェニル]ベンズアミド(280mg, 0.5mmol)、チオアセタミド(41mg, 0.55mmol)、炭酸水素ナトリウム(50mg, 0.60mmol)、エタノール(15mL)の混合物を1時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、水にあけ、炭酸水素ナトリウムで中和、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製して、標題化合物の白色固体(181mg, 67.5%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 72 (3H, s), 5. 29 (2H, s), 7. 33-7. 36 (3H, m), 7. 40 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 54-7. 57 (2H, m), 7. 81 (1H, s), 7. 94 (1H, s), 8. 12 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 27 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 31 (2H, s), 10. 86 (1H, s).

(3) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-(2-メチルチアゾール4-イル)ベンズアミド(化合物番号30)
 2-ベンジルオキシーN-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-(2-メチルチアゾール4-イル)ベンズアミド(160mg, 0.3mm

ol)、10%パラジウムー炭素(240mg)にエタノール(10ml)を加え、水素雰囲気下、3.5時間攪拌した。反応混合物を濾過し、溶媒を減圧留去して、標題化合物の白色固体(103.4mg,79.2%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 72 (3H, s), 7. 08 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 83 (1H, s), 7. 85 (1H, s), 8. 01 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 42 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 50 (2H, s), 10. 96 (1H, s), 11. 40 (1H, s).

例31:化合物番号31の化合物の製造

2ーベンジルオキシー5ー(2ーブロモアセチル)ーNー [3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド(例12(3)の化合物;280mg,0.5mmol)、2ーアミノピリジン(51.8mg,0.55mmol)、炭酸水素ナトリウム(50mg,0.6mmol)、エタノール(10mL)の混合物を2時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製して、白色固体(130.3mg)を得た。次いでこの固体(108mg,0.19mmol)と10%パラジウムー炭素(11mg)、エタノール(8mL)、酢酸エチル(8mL)の混合物を、水素雰囲気下、7時間攪拌した。反応混合物を濾過し、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=1:3)で精製して、標題化合物の白色固体(18.3mg,20.2%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 90 (1H, dt, J=6. 6, 0. 9Hz), 7. 10 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 25 (1H, m), 7. 5 7 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 04 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 35 (1H, s), 8. 48-8. 56 (4H, m), 11. 00 (1H, s), 11. 41 (1H, s).

例32:化合物番号32の化合物の製造

(1) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ヨード-2 -メトキシメトキシベンズアミド

N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-ヒドロキシー5-ヨードベンズアミド (化合物番号7; 4.75g, 10mmol)、クロロメチルメチルエーテル (1.14ml, 15mmol)、炭酸カリウム (2.76g, 20mmol)、アセトン (50mL) の混合物を8時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (nーヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製、nーヘキサン/酢酸エチルから再結晶して、標題化合物の白色固体 (3.96g, 76.3%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 38 (3H, s), 5. 28 (2H, s), 7. 12 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 81 (1H, s), 7. 82 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 88 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 40 (2H, s), 10. 87 (1H, s).

(2) N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-メトキシメトキシ-5-(ピリジン-2-イル) ベンズアミド

N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -5-ヨードー2ーメトキシメトキシベンズアミド (0.20g, 0.39 mm o l) のN, N-ジメチルホルムアミド (8 m l) 溶液に、トリーn-ブチル (2-ピリジル) スズ (0.13 m l, 0.41 mm o l)、ジクロロビス (トリフェニルホスフィン) パラジ

20.8%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃): δ 3. 64 (3H, s), 5. 53 (2H, s), 7. 23-7. 28 (1H, m), 7. 36 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 65 (1H, s), 7. 77-7. 84 (2H, m), 8. 20 (2H, s), 8. 31 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 68-8. 70 (1H, m), 8. 83 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 12 (1H, s).

(3) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシー5-(ピリジン-2-イル)ベンズアミド(化合物番号32)

N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-メトキシメトキシ -5-(ピリジン-2-イル) ベンズアミド(37.9 mg, 0.08 mm o 1) にメタノール(3 m 1)、濃塩酸(0.5 m 1)を加え、2 時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製して、標題化合物の白色粉末(16.2 mg, 47.2%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 13 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 33 (1H, ddd, J=7. 5, 6. 3, 1. 2Hz), 7. 86-7. 91 (2 H, m), 7. 97 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 20 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 50 (2H, s), 8. 59 (1H, d, J=2. 4 Hz), 8. 64-8. 66 (1H, m), 10. 97 (1H, s), 11. 53 (1 H, s).

例33:化合物番号33の化合物の製造

原料として、5-メトキシサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:56.8%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$ 3. 77 (3H, s), 6. 97 (1H, d,

J=9.0Hz), 7. 10 (1H, dd, J=9.0, 3. 0Hz), 7. 43 (1H, d, J=3.0Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 47 (2H, s), 10. 84 (1H, s), 10. 91 (1H, s).

例34:化合物番号34の化合物の製造

(1) 5-アセチル-2-メトキシ安息香酸 メチルエステル

5-アセチルサリチル酸 メチルエステル(5.00g, 25.7mmol)、炭酸カリウム(7.10g, 51.4mmol)、N, N-ジメチルホルムアミド(25mL)の混合物に、氷冷下、沃化メチル(2.5mL、40.1mmol)を加え、室温で3時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、塩酸で中和、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣を懸濁洗浄(イソプロピルエーテル/n-ヘキサン)して、標題化合物の白色結晶(5.17g, 96.5%)を得た。 ^1H-NMR ($CDCl_3$): δ 2.59(3H, s), 3.92(3H, s), 3.99(3H, s), 7.04(1H, 1, 10, 11, 12, 13, 13, 14, 15, 15, 15, 16, 17, 17, 18, 19, 19, 11, 11, 11, 11, 12, 13, 14, 15, 15, 15, 15, 15, 15, 15, 17, 16, 17, 17, 18, 18, 19

(2) 5-イソブチリル-2-メトキシ安息香酸 メチルエステル

 $5-アセチル-2-メトキシ安息香酸 メチルエステル (0.50g, 2.40 mmol)、 <math>t e r t - \vec{j}$ トキシカリウム (0.81g, 7.22 mmol)、テトラヒドロフラン (10 mL) の混合物に、氷冷下、沃化メチル (0.5 mL、8.03 mmol) を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、塩酸で中和、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー $(n-\wedge + + + \nu)$:酢酸エチル= $3:1 \rightarrow 2:1$)で精製して、標題化合物の薄黄色オイル (143.1 mg, 25.2%)を得た。 1 H-NMR (CDCl3): δ 1.22 (6 H, d, J=6.9 Hz), 3.52 (1 H, m), 3.92 (3 H, s), 3.98 (3 H, s), 7.05 (1 H, d, J=8.7 Hz), 8.13 (1 H, d d, J=8.7, 2.4 Hz), 8.

42 (1 H, d, J = 2.4 Hz).

(3) 5-イソブチリルー2-メトキシ安息香酸

5-イソブチリル-2-メトキシ安息香酸 メチルエステル (143.1mg,

0.60mmol)のメタノール(5mL)溶液に、2規定水酸化ナトリウム溶液(1mL)を加え、1時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して、標題化合物の白色結晶(134mg,定量的)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): δ 1. 22 (6H, d, J=6. 9Hz), 3. 5 9 (1H, m), 4. 15 (3H, s), 7. 16 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 24 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 73 (1H, d, J=2. 1Hz).

(4) 5-イソブチリル-N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-メトキシベンズアミド

原料として、5-イソブチリル-2-メトキシ安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:61.4%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 23 (6H, d, J=6. 9Hz), 3. 6 4 (1H, m), 4. 20 (3H, s), 7. 18 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 65 (1H, s), 8. 19 (2H, s), 8. 22 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 88 (1H, d, J=2. 1Hz), 9. 98 (1H, s). (5) N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-ヒドロキシー5-イソブチリルベンズアミド (化合物番号34)

5-イソブチリル-N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2 -メトキシベンズアミド (143.4mg, 0.33mmol)、2, 4, 6-コ リジン (3ml)、沃化リチウム (53.1mg, 0.40mmol) の混合物を

1時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、 2 規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-n+2+2+1) で精製し、酢酸エチル/イソプロピルエーテルで結晶化して、標題化合物の白色結晶(n+1) の 3 mg, n+1 を得た。 n+1 1 1 1 1 1 1 1 1 2 (n+1) を得た。 n+1 1 1 1 1 2 (n+1) が 4 1 1 2 (n+1) が 5 1 1 2 (n+1) が 6 1 1 2 (n+1) が 7 1 2 (n+1) が 8 1 1 2 (n+1) が 8 1 1 1 2 (n+1) が 8 1 2 (n+1) が

例35:化合物番号35の化合物の製造

原料として、4-ヒドロキシイソフタル酸-1-メチルエステル、及び3,5-ビス (トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:91.5%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 85 (3H, s), 7. 12 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 02 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 46-8. 47 (3H, m), 10. 96 (1H, s), 12. 03 (1H, brs).

[4-ヒドロキシイソフタル酸-1-メチルエステル:「ジャーナル・オブ・ザ・ケミカル・ソサイエティー (Journal of the Chemical Society)」,(英国),1956年,p. 3099-3107参照]

例36:化合物番号36の化合物の製造

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-4-ヒドロキシイソフタラミン酸 メチルエステル(化合物番号 35;2.85g,7mmol)のメタノール/テトラヒドロフラン(14mL+14mL)懸濁液に、2規定水酸化ナトリウム水溶液(14mL)を加え、2時間加熱還流した。反応混合物を室温

まで冷却後、2規定塩酸(20mL)を加え、析出した固体を濾取、水洗、乾燥して、標題化合物の白色結晶(2.68g,97.4%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 10 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 82 (1H, s), 7. 86 (1H, s), 8. 01 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8. 47 (2H, s), 8. 48 (1H, d, J=2.4Hz), 10. 97 (1H, s), 11. 98 (1H, brs).

以下の実施例において例36の方法が引用されている場合、塩基としては、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基を用いた。また、反応溶媒としては、水、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン等の溶媒を単独若しくは混合して用いた。

例37:化合物番号37の化合物の製造

4-ヒドロキシイソフタル酸(182 mg, 1 mmo1)、3, 5-ビス(トリフルオロメチル)アニリン(687 mg, 3 mmo1)、三塩化リン(87μ L;1 mmo1)、トールエン(10 mL)を用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物の白色結晶(151 mg, 25.0%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 18 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 82 (1H, s), 7. 86 (1H, s), 8. 11 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 50 (2H, s), 8. 54 (2H, s), 8. 56 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 79 (1H, s), 10. 99 (1H, s), 11. 84 (1H, brs).

例38:化合物番号38の化合物の製造

(1) 4ーベンジルオキシーNー[3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]イソフタラミン酸メチルエステル

水素化ナトリウム (60%; 1.04g, 26mmol) のN, Nージメチルホルムアミド (100mL) 懸濁液に、氷冷下、Nー[3, 5-ビス(トリフルオロメチル) フェニル]-4-ヒドロキシイソフタラミン酸 メチルエステル(化合物番号35; 8.15g, 20mmol) のN, Nージメチルホルムアミド(1

00mL) 溶液を加え、室温で1時間攪拌した。次いでベンジルブロミド(4.45g,26mmol)のN,Nージメチルホルムアミド(10mL)溶液を加え、60℃で3時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、を氷水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣を酢酸エチル/n-へキサンから再結晶して、標題化合物の白色固体(5.38g,54.1%)を得た。 ^1H-NMR (DMSO- $_{1}$ (3 H, m),7.46 (1 H, d, J=8.7 Hz),7.53-7.56 (2 H, m),7.82 (1 H, s),8.15 (1 H, d d, J=8.7,2.1 Hz),8.25 (1 H, d, J=2.1 Hz)8.28 (2 H, s),10.87 (1 H, s).

(2) 4-ベンジルオキシーN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] イソフタラミン酸

原料として、4-ベンジルオキシ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] イソフタラミン酸 メチルエステルを用いて例3.6と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:79.7%

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 5. 32 (2H, s), 7. 32-7. 34 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 52-7. 56 (2H, m), 7. 81 (1H, s), 8. 12 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 22 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 28 (2H, s), 10. 85 (1H, s), 13. 81 (1H, brs).

4-ベンジルオキシ-N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] イソフタラミン酸 (242mg, 0.50mmol)、ジメチルアミン塩酸塩 (41mg, 0.50mmol)、トリエチルアミン (51mg, 0.50mmol) の

テトラヒドロフラン(5 mL)溶液に、氷冷下、1-(3-i)メチルアミノプロピル)-3-xチルカルボジイミド塩酸塩(以下、 $WSC\cdot HCl$ と略す;95 mg,0.50 mm o 1)を加え、室温で 3 時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を希塩酸、水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:4)で精製して、標題化合物の白色固体(165 mg,64.9%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 99 (6H, s) 5. 29 (2H, s), 7. 32-7. 38 (4H, m), 7. 52-7. 56 (2H, m), 7. 64 (1 H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 7. 73 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 80 (1H, s), 8. 28 (2H, s), 10. 83 (1H, s).

以下の実施例において例38(3)の方法が引用されている場合、塩基としては、 ピリジン、トリエチルアミン等の有機塩基を用いた。また、反応溶媒としては、 ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒を単独若しくは混合して用いた。

(4) $N^3 - [3, 5 - ビス (トリフルオロメチル) フェニル] <math>-4 - ヒドロキ$ $\upsilon - N^1, N^1 - ジメチルイソフタルアミド (化合物番号38)$

4-ベンジルオキシー N^3- [3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] $-N^1$, N^1- ジメチルイソフタルアミド(141mg, 0.28mmo 1)、5%パラジウムー炭素(14mg)、エタノール(5ml)、酢酸エチル(5ml)、混合物を、水素雰囲気下、室温で1時間攪拌した。反応混合物を濾過し、濾液を減圧留去して、標題化合物の白色固体(106mg, 91.2%)を得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}): δ 2. 98 (6H, s), 7. 02 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 52 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 7. 84 (1H, s), 7. 95 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (2H, s), 1 1. 10 (1H, brs), 11. 63 (1H, brs).

例39:化合物番号39の化合物の製造

(1) 2-ベンジルオキシーN-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニ

ル] -5-(ピペリジン-1-カルボニル)ベンズアミド 原料として、4-ベンジルオキシ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]イソフタラミン酸(例38(2)の化合物)、及びピペリジンを用いて

例38(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:56.4%

¹H-NMR (CDC1₃): δ 1. 53-1. 70 (6H, m), 3. 44 (2H, brs), 3. 70 (2H, brs), 5. 26 (2H, s), 7. 24 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 26 (1H, s), 7. 52-7. 58 (5H, m), 7. 66 (2H, s), 7. 74 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 37 (1H, d, J=2. 1Hz), 10. 27 (1H, s).

(2) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシー5-(ピペリジン-1-カルボニル)ベンズアミド(化合物番号39)原料として、2-ベンジルオキシーN-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-(ピペリジン-1-カルボニル)ベンズアミドを用いて例38(4)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:96.3% 白色固体

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 51 (4H, brs), 1. 60-1. 65 (2H, m), 3. 47 (4H, brs), 7. 04 (1H, d, J=8. 4 Hz), 7. 48 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 92 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (2H, s), 10. 99 (1H, s), 11. 64 (1H, brs).

例40:化合物番号40の化合物の製造

(1) 2ーベンジルオキシー5ー(4ーベンジルピペリジンー1ーカルボニル) -N-[3, 5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド 原料として、4ーベンジルオキシーN-[3, 5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]イソフタラミン酸(例38(2)の化合物)、及び4ーベンジルピペリジンを用いて例38(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:76.7%

¹H-NMR (CD₃OD): δ 1. 18-1. 38 (2H, m), 1. 67 (1H, brs), 1. 74 (1H, brs), 1. 84-1. 93 (1H, m), 2. 60 (2H, d, J=7. 2Hz), 2. 83 (1H, brs), 3. 10 (1H, brs), 3. 78 (1H, brs), 4. 59 (1H, brs), 5. 34 (2H, s), 7. 15-7. 18 (3H, m), 7. 24-7. 28 (2H, m), 7. 40-7. 46 (4H, m), 7. 57-7. 63 (3H, m), 7. 65 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 96 (2H, s), 8. 05 (1H, d, J=2. 1Hz).

(2) N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-ヒドロキシ -5-(4-ベンジルピペリジン-1-カルボニル) ベンズアミド (化合物番号 40)

原料として、2-ベンジルオキシ-5-(4-ベンジルピペリジン-1-カルボニル)-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミドを用いて例38(4)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率 54.3% 白色固体

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 08-1. 22 (2H, m), 1. 59 -1. 62 (2H, m), 1. 77-1. 80 (1H, m), 2. 50-2. 55 (2H, m), 2. 87 (2H, brs), 3. 75 (1H, br), 4. 39 (1H, br), 7. 06 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 17-7. 20 (3H, m), 7. 28 (2H, t, J=7. 2Hz), 7. 49 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 84 (1H, s), 7. 93 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 47 (2H, s), 10. 89 (1H, s), 11. 65 (1H, s).

例41:化合物番号41の化合物の製造

(1) 2-メトキシー5-スルファモイル安息香酸

メチル 2-メトキシー5-スルファモイルベンゾエート (4.91g,20mmol) のメタノール (30mL) 溶液に、2規定水酸化ナトリウム溶液 (30mmmol)

mL, 60mm o 1) を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ、析出した固体を濾取して、標題化合物の白色固体(4.55g,98.3%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3.89 (3H, s), 7.30 (1H, d, J=8.7Hz), 7.32 (2H, s), 7.92 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 8.09 (1H, d, J=2.7Hz), 13.03 (1H, br). (2) N-[3,5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-メトキシー5-スルファモイルベンズアミド

原料として、2-メトキシ-5-スルファモイル安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例12(3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:24.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 97 (3H, s), 7. 38 (2H, s), 7. 39 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 96 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 06 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 43 (2H, s), 10. 87 (1H, s).

(3) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ジメチルス ルファモイル-2-メトキシベンズアミド

N- [3,、5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシー5-スルファモイルベンズアミド(442mg, 1.0 mmol)、沃化メチル(710mg, 5.0 mmol)、炭酸カリウム(415mg, 3.0 mmol)、アセトニトリル(10mL)の懸濁液を3時間加熱還流した。反応混合液を室温まで冷却後、水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をn-ヘキサン/酢酸エチルから再結晶して、標題化合物の白色固体(207mg, 44.1%)を得た。

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$ 2. 62 (6H, s), 3. 99 (3H, s),

7. 45 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 91 (1H, dd, J=8.7, 2. 4Hz), 7. 95 (1H, d, J=2.4Hz) 8. 4 3 (2H, s), 10. 90 (1H, s).

(4) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ジメチルスルファモイル-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号41)

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ジメチルスルファモイル-2-メトキシベンズアミドを用いて例34(5)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 45.5%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 61 (6H, s), 7. 20 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 77 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 14 (1H, d, J=2. 1Hz) 8. 45 (2H, s), 11. 16 (1H, s), 12. 15 (1H, br).

例42:化合物番号42の化合物の製造

(1) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシー5-(ピロール-1-スルホニル)ベンズアミド

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシー5-スルファモイルベンズアミド(例41(2)の化合物;442mg,1mmol)、2,5-ジメトキシテトラヒドロフラン(159mg,1.2mmol)、酢酸(5mL)の混合物を2時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=3:2)で精製して、標題化合物の白色固体(436.5mg,88.6%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 96 (3H, s), 6. 36 (2H, d d, J=2.4, 2.1Hz), 7. 37 (2H, dd, J=2.4, 2.1Hz),

7. 42 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 80 (1H, d, J=9.0, 2.4Hz) 8. 18 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 38 (2H, s), 10.92 (1H, s).

(2) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-(ピロール-1-スルホニル)ベンズアミド(化合物番号42)

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシ-5-(ピロール-1-スルホニル)ベンズアミドを用いて例34(5)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:79.4%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ 6. 36 (2H, dd, J=2. 4, 2. 1 Hz), 7. 18 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 34 (2H, dd, J=2. 4, 2. 1Hz), 7. 86 (1H, s), 7. 99 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz) 8. 31 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 42 (2H, s), 1 0. 98 (1H, s).

例43:化合物番号43の化合物の製造

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-ニトロベンズアミド(化合物番号8)を用いて例38(4)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:98.0%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 4. 79 (2H, brs), 6. 76 (1H, d, J=2. 1Hz), 6. 76 (1H, s), 7. 09 (1H, dd, J=2. 1, 1. 2Hz), 7. 80 (1H, s), 8. 45 (2H, s), 10. 30 (1H, br), 10. 84 (1H, s).

例44:化合物番号44の化合物の製造

原料として、5 - ジメチルアミノサリチル酸、及び3,5 - ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:28.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 85 (6H, s), 6. 92 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 01 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 7. 22 (1H, d, J=3. 0Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 47 (2H, s), 10. 62 (1H, s), 10. 83 (1H, s).

例45:化合物番号45の化合物の製造

アルゴン雰囲気下、5-アミノ-N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号<math>43;364mg,1mm o 1)、ピリジン (95mg,1.2mmo 1)、テトラヒドロフラン (10mL) の混合物に、氷冷下、ベンゾイルクロリド (155mg,1.1mmo 1)を加え、1時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-n+1)・酢酸エチル=4:1)で精製して、標題化合物の白色固体 (121mg,25.7%) を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 04 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 51-7. 62 (3H, m), 7. 81 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 7. 83 (1H, s), 7. 98 (2H, d, J=7.2Hz), 8. 22 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 49 (2H, s), 10. 27 (1H, s), 10. 8 9 (1H, s), 11. 07 (1H, s).

例46:化合物番号46の化合物の製造

 $5-アミノ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ビドロキシベンズアミド(化合物番号43;100.2 mg,0.28 mmol)のアセトニトリル(4 ml)溶液に、<math>4-ジメチルアミノピリジン(3 mg),フェニルイソシアネート(30 <math>\mu$ L,0.28 mmol)を加え、60 で 5 分間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製して、標題化合物の薄褐色固体(54.8 mg,41.2%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6.93-6.98 (1H, m), 6.97 (1H, d, J=9.3Hz), 7.27 (2H, t, J=7.8Hz), 7.3 4-7.46 (2H, m), 7.50 (1H, dd, J=9.0, 2.4Hz), 7.83 (1H, s), 7.88 (1H, s), 8.47 (2H, s), 8.56 (1H, s), 8.63 (1H, s), 10.87 (1H, s), 10.89 (1H, s). 例47: 化合物番号47の化合物の製造

原料として、5-アミノ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号43)、及びフェニルイソチオシアネートを用いて例46と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:66.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 00 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 13 (1H, tt, J=7. 5, 1. 2Hz), 7. 34 (2H, t, J=7. 8 Hz), 7. 45-7. 51 (3H, m), 7. 84 (1H, s), 7. 87 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 47 (2H, s), 9. 65 (1H, s), 9. 74 (1H, s), 10. 84 (1H, s), 11. 32 (1H, s).

例48:化合物番号48の化合物の製造

原料として、5-[(4-ニトロフェニル)ジアゼニル]サリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:11.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 23 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 87 (1H, s), 8. 06 (2H, d, J=9.0Hz), 8. 10 (1H, d d, J=9.0, 2.4Hz), 8. 44 (2H, d, J=9.0Hz), 8. 50 (2H, s), 8. 53 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 13 (1H, s), 12. 14 (1H, br).

例49:化合物番号49の化合物の製造

原料として、5-({[(4-ピリジン-2-イル) スルファモイル] フェニル} ジ

アゼニル) サリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:7.9%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6.87 (1H, t, J=6.0Hz), 7.22 (1H, d, J=8.7Hz), 7.21-7.23 (1H, m), 7.77 (1H, t, J=8.4Hz), 7.87 (1H, s), 7.95-7.98 (3H, m), 8.03-8.07 (4H, m), 8.47 (1H, d, J=2.4Hz), 8.49 (2H, s), 11.14 (1H, s), 12.03 (1H, br). 例50: 化合物番号50の化合物の製造

(1) 4ーアセチルアミノー5ークロロー2ーメトキシ安息香酸 原料として、4ーアセチルアミノー5ークロロー2ーメトキシ安息香酸 メチル エステルを用いて例36と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:88.0%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 16 (3H, s), 3. 78 (3H, s), 7. 72 (1H, s), 7. 77 (1H, s), 9. 57 (1H, s), 12. 74 (1H, s).

(2) 4-rセチルアミノ-N-[3, 5-r (トリフルオロメチル) フェニル] -5-クロロ-2-メトキシベンズアミド

原料として、4-アセチルアミノ-5-クロロ-2-メトキシ安息香酸、及び3,5-ビス (トリフルオロメチル) アニリンを用いて例12(3)と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:23.8%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 17 (3H, s), 3. 89 (3H, s), 7. 77-7. 82 (3H, m), 8. 45-8. 49 (2H, m), 9. 66 (1 H. s), 10. 68 (1H, s).

(3) 4ーアセチルアミノーN-[3, 5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロ-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号50)

原料として、4-アセチルアミノ-N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル) フェニル]-5-クロロ-2-メトキシベンズアミドを用いて例 3 4 (5) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:72.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 17 (3H, s), 7. 75 (1H, s), 7. 82 (1H, s), 7. 95 (1H, s), 8. 44 (2H, s), 9. 45 (1H, s), 11. 16 (1H, brs), 11. 63 (1H, brs).

例51:化合物番号51の化合物の製造

原料として、4-クロロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:55.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 05-7. 08 (2H, m), 7. 84 -7. 87 (2H, m), 8. 45 (2H, s), 10. 84 (1H, s) 11. 64 (1H, brs).

例52:化合物番号52の化合物の製造

原料として、6-ヒドロキシサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:86.9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 36 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 13 (1H, t, J=8. 4Hz), 7. 79 (1H, s), 8. 38 (2H, s), 11. 40 (2H, brs), 11. 96 (1H, brs).

例53:化合物番号53の化合物の製造

原料として、4-メチルサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 42. 9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}): δ 2. 32 (3H, s) 6. 82 (1H, d, J=6. 6Hz) 6. 84 (1H, s) 7. 83 (1H, s) 7. 84 (1H,

d, J=8. 5Hz) 8. 47 (2H, s) 10. 76 (1H, s) 11. 44 (1H, s).

例54:化合物番号54の化合物の製造

原料として、5-ブロモー4-ヒドロキシサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:82.4%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 5. 89 (1H, s) 6. 70 (1H, s) 7. 69 (2H, s) 7. 95 (1H, s) 8. 12 (2H, s) 11. 62 (1H, s).

例55:化合物番号55の化合物の製造

原料として、4ーヒドロキシサリチル酸、及び3,5ービス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:29.9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 37 (1H, d, J=2.5Hz), 6. 42 (1H, dd, J=8.8, 2.5Hz), 7. 81 (1H, s), 7. 86 (1H, d, J=8.5Hz), 8. 44 (2H, s), 10. 31 (1H, s), 10. 60 (1H, s), 11. 77 (1H, s).

例56:化合物番号56の化合物の製造

原料として、3,5-ジクロロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 85 (1H, d, J=2.5Hz), 7. 91 (1H, s), 8. 01 (1H, d, J=2.5Hz), 8. 42 (2H, s), 11. 10 (1H, s).

例57:化合物番号57の化合物の製造

原料として、3ーヒドロキシサリチル酸、及び3,5ービス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:22.7%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 81 (1H, t, J=8.0Hz), 7. 01 (1H, dd, J=8.0, 1.5Hz), 7. 35 (1H, dd, J=8.0, 1.5Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 46 (2H, s), 9. 56 (1H, s), 10. 79 (1H, s), 10. 90 (1H, brs).

例58:化合物番号58の化合物の製造

原料として、3-メチルサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:54.9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 22 (3H, s), 6. 94 (1H, t, J=7. 4Hz), 7. 42 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 84-7. 85 (2H, m), 8. 47 (2H, s), 10. 87 (1H, s), 11. 87 (1H, s).

例59:化合物番号59の化合物の製造

原料として、3ーメトキシサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:34.6%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 85 (3H, s), 6. 94 (1H, t, J=8. 0Hz), 7. 20 (1H, dd, J=8. 0, 1. 4Hz), 7. 44 (1H, dd, J=8. 0, 1. 4Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 45 (2H, s), 10. 82 (1H, s), 10. 94 (1H, brs).

例60:化合物番号60の化合物の製造

原料として、5-[(1, 1, 3, 3-テトラメチル) ブチル] サリチル酸、及び <math>3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、 標題化合物を得た。

収率:64.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 0.70 (9H, s), 1.35 (6H, s),

1. 72 (2H, s), 6. 95 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 50 (1H, dd, J=8. 0, 2. 1Hz), 7. 83 (1H, s), 7. 84 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (1H, s), 10. 77 (1H, s), 11. 20 (1H, s).

例61:化合物番号61の化合物の製造

原料として、3,5,6-トリクロロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 26. 2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 88 (1H, s), 7. 93 (1H, s), 8. 33 (2H, s), 10. 88 (1H, s), 11. 36 (1H, s).

例62:化合物番号62の化合物の製造

原料として、3,5-ビス[(1,1-ジメチル) エチル] サリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 34 (9H, s), 1. 40 (9H, s), 7. 49 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 82 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 91 (1H, s), 8. 40 (2H, s), 10. 82 (1H, s), 12. 4 4 (1H, s).

例63:化合物番号63の化合物の製造

原料として、6-フルオロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:35.9%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 73-6. 82 (2H, m), 7. 32 (1H, ddd, J=1. 4, 8. 5, 15. 3Hz), 7. 83 (1H, s), 8. 39 (2H, s), 10. 50 (1H, d, J=1. 4Hz), 11. 11 (1H, s).

例64:化合物番号64の化合物の製造

原料として、3-クロロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:61.3%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 05 (1 \dot{H} , dd, J=7. 6, 8. 0Hz), 7. 69 (1H, dd, J=1. 4, 13. 3Hz), 7. 90 (1H, s), 7. 93 (1H, dd, J=1. 4, 8. 0Hz), 8. 44 (2H, s), 11. 01 (1H, s), 11. 92 (1H, br. s).

例65:化合物番号65の化合物の製造

原料として、4ーメトキシサリチル酸、及び3,5ービス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:14.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}): δ 3. 81 (3H, s), 6. 54 (1H, d, J=2. 5Hz), 6. 61 (1H, dd, J=2. 5, 8. 8Hz), 7. 83 (1H, s), 7. 95 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 45 (2H, s), 10. 69 (1H, s), 11. 89 (1H, s).

例66:化合物番号66の化合物の製造・

原料として、6-メトキシサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:63.1%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 24 (3H, s), 6. 03 (1H, d, J=8. 0Hz), 6. 05 (1H, d, J=8. 5Hz), 6. 71 (1H, d d, J=8. 2, 8. 5Hz), 7. 25 (1H, s), 7. 88 (2H, s), 9. 67 (1H, s), 10. 31 (1H, s)

例67:化合物番号67の化合物の製造

原料として、5-アミノーN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号43)、及びメタンスルホニルクロリ

ドを用いて例45と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:22.6%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 93 (3H, s), 7. 02 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 31 (1H, dd, J=8. 4, 2. 7Hz), 7. 68 (1H, d, J=2. 7Hz), 7. 83 (1H, s), 8. 46 (2H, s), 9. 48 (1H, s), 10. 85 (1H, s), 11. 15 (1H, s).

例68:化合物番号68の化合物の製造

原料として、5-アミノーN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号43)、及びベンゼンスルホニルクロ リドを用いて例45と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 45.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6.89 (1H, d, J=8.7Hz), 7.10 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7.51-7.64 (4H, m), 7.68-7.71 (2H, m), 7.81 (1H, s), 8.42 (2H, s), 10.03 (1H, s), 10.87 (1H, s), 11.13 (1H, brs). 例69: 化合物番号69の化合物の製造

原料として、5-アミノ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号43)、及びアセチルクロリドを用い て例45と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.8%

¹H-NMR (DMSO- d_6): δ 2. 02 (3H, s), 6. 97 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 61 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 82 (1H, s), 7. 99 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 46 (2H, s), 9. 90 (1H, s), 10. 85 (1H, s), 10. 94 (1H, s).

例70:化合物番号70の化合物の製造

N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-メトキシ-5-スルファモイルベンズアミド (例41(2)の化合物) を用いて例34(5)と同

様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:59.9%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$ 7. 17 (1H, d, J=8.7Hz), 7.

31 (2H, s), 7.85 (1H, s), 7.86 (1H, dd, J=8.4,

2. 4 Hz), 8. 26 (1 H, d, J = 2. 7 Hz), 8. 47 (2 H, s), 1

0. 95 (1H, s), 11. 90 (1H, s).

例71:化合物番号71の化合物の製造

原料として、1-ヒドロキシナフタレン-2-カルボン酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.5%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7.51 (1H, d, J=9.0Hz), 7.

60 (1H, td, J=7. 8, 0. 9Hz), 7. 70 (1H, td, J=7.

8, 0. 9Hz), 7. 89 (1H, s), 7. 93 (1H, d, J=8.4Hz),

8. 09 (1H, d, J=9.0Hz), 8. 33 (1H, d, J=8.7Hz),

8. 51 (2H, s), 10. 92 (1H, s), 13. 36 (1H, s).

例72:化合物番号72の化合物の製造

原料として、3-ヒドロキシナフタレン-2-カルボン酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 46.9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 36-7. 41 (2H, m), 7. 50 -7. 55 (1H, m), 7. 79 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 85 (1 H, d, J=0. 6Hz), 7. 96 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 51 (2 H, s), 10. 98 (1H, s), 11. 05 (1H, s).

例73:化合物番号73の化合物の製造

原料として、2-ヒドロキシナフタレン-1-カルボン酸、及び3,5-ビス(ト

リフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:30.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 27 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 32-7. 38 (1H, m), 7. 45-7. 50 (1H, m), 7. 72 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 82-7. 93 (3H, m), 8. 50 (1H, s), 10. 28 (1H, s), 11. 07 (1H, brs).

例74:化合物番号74の化合物の製造

(1) 4-ブロモー3-ヒドロキシチオフェン-2-カルボン酸

4 ープロモー3 ーヒドロキシチオフェンー2 ーカルボン酸 メチルエステル (500mg, 2.1mmol)、水酸化ナトリウム (261mg, 6.3mmol) のメタノール/水 (2.5mL+2.5mL) 混合溶液を2時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、2規定塩酸でpHを1とし、酢酸エチル (50mL) で希釈した。酢酸エチル溶液を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去して、標題化合物の赤褐色粉末 (326mg, 69.4%) を得た。

 $^{1}H-NMR (CDCl_{3}): \delta$ 4. 05 (1H, brs), 7. 40 (1H, s).

(2) 4-ブロモー3-ヒドロキシ-N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]チオフェン-2-カルボキサミド(化合物番号74)

原料として、4 ープロモー3 ーヒドロキシチオフェンー2 ーカルボン酸、及び3,5 ービス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:82.4%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 7.42 (1H, s), 7.67 (1H, brs), 7.78 (1H, brs), 8.11 (2H, s), 9.91 (1H, brs). 例75: 化合物番号75の化合物の製造

5-クロロ-2-ヒドロキシニコチン酸 (174mg, 1mmol)、3, 5-ビ

ス(トリフルオロメチル)アニリン(275mg, 1.2mmol), ピリジン(3 16mg, 4mmol)のテトラヒドロフラン/ジクロロメタン(20mL+10mL)溶液に、オキシ塩化リン(0.112 ml, 1.2mmol)を加え、室温で2時間攪拌した。反応混合物を酢酸エチル(100mL)及び0.2規定塩酸(100mL)にあけ、30分間攪拌、セライト濾過し、水層を酢酸エチルで抽出した。合わせた酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄,無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1→1:1)で精製、エタノールで懸濁洗浄して、標題化合物の白色結晶(183mg, 47.6%)を得た。融点:>270℃

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 83 (1H, s), 8. 15 (1H, d, J=3. 3Hz), 8. 36 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 40 (2H, s), 12. 43 (1H, s).

以下の実施例において例75の製造法が引用されている場合、縮合剤(酸ハロゲン化剤)としては、オキシ塩化リンを用いた。塩基としては、ピリジンを用いた。 また、反応溶媒としては、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒を単独 若しくは混合して用いた。

例76:化合物番号76の化合物の製造

原料として、3-ヒドロキシピリジン-2-カルボン酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例75と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:45.0%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 7. 40 (1H, dd, J=8. 4, 1. 8H z), 7. 46 (1H, dd, J=8. 4, 4. 2Hz), 7. 68 (1H, s), 8. 16 (1H, dd, J=4. 2, 1. 2Hz), 8. 25 (2H, s), 10. 24 (1H, s), 11. 42 (1H, s).

例77:化合物番号77の化合物の製造

3,5-ビス (トリフルオロメチル) フェニルイソシアネート ($255\,\mathrm{mg}$, $1.0\,\mathrm{mm}$ o 1) のテトラヒドロフラン ($5\,\mathrm{mL}$) 溶液に、アルゴン雰囲気下、6-クロローオキシインドール ($184\,\mathrm{mg}$, $1.1\,\mathrm{mm}$ o 1) のテトラヒドロフラン ($5\,\mathrm{ml}$) 溶液、トリエチルアミン ($0.3\,\mathrm{mL}$) を加え、室温で4時間攪拌した。反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1) で精製して、標題化合物の桃色固体 ($172.2\,\mathrm{mg}$, 40.7%) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 97 (2H, s), 7. 29 (1H, d d, J=8. 1, 2. 1Hz), 7. 41 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 8 (1H, s), 8. 04 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 38 (2H, s), 10. 93 (1H, s).

例78:化合物番号78の化合物の製造

原料として、3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネート、及 びオキシインドールを用いて例77と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}): δ 3. 98 (2H, s), 7. 22 (1H, t d, J=7. 8, 1. 2Hz), 7. 33-7. 40 (2H, m), 7. 87 (1H, s), 8. 02 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 38 (2H, s), 11. 00 (1H, s).

例79:化合物番号79の化合物の製造

原料として、3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネート、及び5-クロロオキシインドールを用いて例77と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:31.1%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 99 (2H, s), 7. 41 (1H, d

d, J=8.7, 2.4Hz), 7.47 (1H, d, J=2.1Hz), 7.8 7 (1H, s), 8.01 (1H, d, J=8.4Hz), 8.38 (2H, s), 10.93 (1H, s).

例80:化合物番号80の化合物の製造

原料として、3-ヒドロキシキノキサリン-2-カルボン酸、及び3,5-ビス (トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物 を得た。

収率: 2. 7%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 40-7. 45 (2H, m), 7. 69 (1H, td, J=8. 4, 1. 5Hz), 7. 90-7. 93 (2H, m), 8. 41 (2H, s), 11. 64 (1H, s), 13. 02 (1H, s).

例81:化合物番号81の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び2, 5 ービス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:3.6%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 7. 03 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 4 3-7. 48 (2H, m), 6. 61 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 85 (1 H, d, J=8. 4Hz), 8. 36 (1H, brs), 8. 60 (1H, s), 1 1. 31 (1H, s).

例82:化合物番号82の化合物の製造

原料として、N-[2,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロ-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号81)、及びアセチルクロリドを用いて例5と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:6.6%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 2. 35 (3H, s), 7. 17 (1H, d, J = 8. 7Hz), 7. 54 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 55 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 80 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 95 (1

H, d, J = 2.4 Hz), 8.60 (1H, s), 8.73 (1H, s).

例83:化合物番号83の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び2, 5 ービス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:24.0%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 03 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 65 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 76 (1H, d, J=8.4 Hz), 8. 03 (1H, d, J=8.1Hz) 8. 11 (1H, d, J=2.7 Hz), 8. 74 (1H, s), 11. 02 (1H, s), 12. 34 (1H, s).

例84:化合物番号84の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び2,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:1.5%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 36 (3H, s), 6. 97 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 23 (1H, s), 7. 32 (1H, dd, J=8. 4, 1. 5Hz), 7. 57 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 83 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 46 (1H, s), 8. 69 (1H, s), 11. 19 (1H, s). 例85: 化合物番号85の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-フルオロ-5-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:62.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 04 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 42 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 48 (1H, dd, J=9.0, 3.0 Hz), 7. 85 (1H, d, J=2.4Hz), 7. 94 (1H, dd, J=1 1. 4, 2.1Hz), 7. 99 (1H, s), 10. 73 (1H, s), 11. 4 6 (1H, s).

例86:化合物番号86の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3-ブロモ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 99 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 60 (1H, dd, J=9.0, 2.4Hz), 7. 72 (1H, s), 7. 97 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 16 (1H, s), 8. 28 (1H, s), 10. 69 (1H, s), 11. 45 (1H, s).

例87:化合物番号87の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-フルオロ-5-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:77.9%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 07 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 52 (1H, dd, J=9.0, 2.7Hz), 7. 58-7. 61 (2H, m), 7. 95 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 71 (1H, d, J=7.5Hz), 10. 90 (1H, s), 12. 23 (1H, s).

例88:化合物番号88の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-クロロ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:49.1%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 09 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 53 (1H, dd, J=9. 0, 3. 0Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8. 4, 2. 7Hz), 7. 83 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 98 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 88 (1H, d, J=2. 7Hz), 11. 14 (1H, s), 12. 39 (1H, s).

例89:化合物番号89の化合物の製造

原料として、5-クロローN-[2-クロロー5-(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号88)、及びアセチルクロリド

を用いて例5と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:34.0%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 2. 39 (3H, s), 7. 16 (1H, d, J = 8. 7Hz), 7. 37 (1H, ddd, J=8. 7, 2. 4, 0. 6Hz), 7. 51-7. 56 (2H, m), 7. 97 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 85 (1H, s), 8. 94 (1H, d, J=1. 8Hz).

例90:化合物番号90の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-クロロ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:34.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 04 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 56 (1H, ddd, J=8.1, 2.4, 1.2Hz), 7. 64 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 83 (1H, dd, J=8.1, 1.2Hz), 8. 11 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 87 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 12 (1H, s), 12. 42 (1H, s).

例91:化合物番号91の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-二トロー5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:8.1%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 08 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 53 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8.4, 1.8Hz), 7. 95 (1H, d, J=3.0Hz), 8. 36 (1H, d, J=8.7Hz), 9. 01 (1H, d, J=1.8Hz), 12. 04 (1H, s), 12. 20 (1H, s).

例92:化合物番号92の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メチル-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.3%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 39 (3H, s), 7. 07 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 44-7. 54 (3H, m), 7. 99 (1H, d, J=3.0Hz), 8. 43 (1H, s), 10. 52 (1H, s), 12. 17 (1H, brs).

例93:化合物番号93の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3-メトキシ-5-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:58.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 85 (3H, s), 6. 98 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 03 (1H, s), 7. 57-7. 61 (2H, m), 7. 77 (1H, s), 8. 00 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 57 (1H, s), 11. 56 (1H, s).

例94:化合物番号94の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-メトキシ-5-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:71.3%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 99 (3H, s), 7. 03 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 30 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 47-7. 51 (1H, m), 7. 61 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 10 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 82 (1H, d, J=2. 1Hz) 11. 03 (1H, s), 12. 19 (1H, s).

例95:化合物番号95の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メトキシ-5-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:83.4%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 4.00 (3H, s), 7.08 (1H, d,

J=9.0Hz), 7. 30 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 47-7. 52 (2H, m), 7. 97 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 83 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 05 (1H, s), 12. 17 (1H, s).

例96:化合物番号96の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メチルスルファニル-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:79.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 57 (3H, s), 7. 07 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 52 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8. 4, 1. 5Hz), 7. 63 (1H, d, J=8. 1Hz), 8. 00 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 48 (1H, d, J=1. 5Hz), 10. 79 (1H, s), 12. 26 (1H, s).

例97:化合物番号97の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-(1-ピロリジニル)-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.5%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 86-1. 91 (4H, m), 3. 20 -3. 26 (4H, m), 6. 99 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 07 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 43 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 7. 62 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 94 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 17 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 54 (1H, s), 12. 21 (1H, s).

例98:化合物番号98の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-モルホリノ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 90 (4H, dd, J=4. 5, 4. 2Hz), 3. 84 (4H, dd, J=4. 8, 4. 2Hz), 7. 09 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 48 (2H, s), 7. 61 (1H, dd, J=8. 4, 2. 7Hz), 8. 13 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 90 (1H, s), 11. 21 (1H, s), 12. 04 (1H, s).

例99:化合物番号99の化合物の製造

原料として、5-ニトロサリチル酸、及び2-クロロ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:31.1%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 98 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 52 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 81 (1H, d, J=8. 4 Hz), 8. 21 (1H, dd, J=9. 0, 3. 3Hz), 8. 82 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 93 (1H, d, J=2. 4Hz), 12. 18 (1H, s).

例100:化合物番号100の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び2-クロロ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:15.8%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 36 (3H, s), 6. 95 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 26-7. 31 (2H, m), 7. 37 (1H, dd, J=8. 4, 1. 8Hz), 7. 56 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 65 (1H, brs), 8. 80 (1H, d, J=1. 8Hz), 11. 33 (1H, brs). 例101:化合物番号101の化合物の製造

原料として、5-メトキシサリチル酸、及び2-クロロ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:56.4%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3.77 (3H, s), 6.91 (1H, d,

 $J=9.\ 0\,H\,z$), 7. 07 (1H, dd, $J=8.\ 7$, 3. 0Hz), 7. 20 (1H, t, $J=1.\ 8\,H\,z$), 7. 52-7. 54 (3H, m), 10. 33 (1H, s), 11. 44 (1H, s).

例102:化合物番号102の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び2-メチル-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:14.2%、白色固体

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 29 (3H, s), 2. 38 (3H, s), 6. 94 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 27 (1H, ddd, J=8. 4, 2. 4, 0. 6Hz), 7. 44 (1H, dd, J=8. 1, 1. 5Hz), 7. 52 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 84 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 46 (1H, d, J=1. 5Hz), 10. 55 (1H, s), 11. 72 (1H, s).

例103:化合物番号103の化合物の製造・

原料として、5-メチルサリチル酸、及び2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:77.9%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 35 (3H, s), 4. 02 (3H, s), 6. 93 (1H, d, J=9. 0Hz), 6. 98 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 25-7. 28 (2H, m), 7. 36 (1H, ddd, J=8. 4, 2. 1, 0. 9Hz), 8. 65 (1H, brs), 8. 73 (1H, d, J=2. 1Hz), 11. 69 (1H, s).

例104:化合物番号104の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-ブロモ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:37.1%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$ 7.03 (1H, d, J=9.3Hz), 7.

48 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 7.72 (1H, s), 7.84 (1H, d, J=2.7Hz), 8.16 (1H, s), 8.28 (1H, s), 1 0.69 (1H, s), 11.42 (1H, s).

例105:化合物番号105の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-メトキシ-5-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:68.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 85 (3H, s), 7. 02 (1H, s), 7. 03 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 48 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 61 (1H, s), 7. 77 (1H, s), 7. 88 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 57 (1H, s), 11. 53 (1H, s).

例106:化合物番号106の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-モルホリノ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:64.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 90 (4H, m), 3. 84 (4H, m), 7. 15 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 48 (2H, s), 7. 50 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 8. 00 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 91 (1H, s), 11. 24 (1H, s), 12. 05 (1H, s).

例107:化合物番号107の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-ブロモ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:59.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 10 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 48 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 53 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 7. 97-7. 99 (2H, m), 8. 81 (1H, d, J=2. 1Hz), 11. 03 (1H, s), 12. 38 (1H, s).

例108:化合物番号108の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノ-5-トリフルオロメチル 安息香酸メチルエステルを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:67.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 91 (3H, s), 7. 02 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 43 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 57 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 13 (1H, s), 8. 23 (1H, s), 8. 29 (1H, s), 8. 36 (1H, s), 11. 52 (1H, s).

例109:化合物番号109の化合物の製造

5-クロロ-2-ヒドロキシ-N-[3-メトキシカルボニル-5-(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド(化合物番号<math>108;105mg,0.281mmol)のメタノール(2.5mL)懸濁液に、2規定水酸化ナトリウム水溶液(0.6mL)を加え、室温で3時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで洗浄した。水層に希塩酸を加え酸性とした後、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をイソプロピルエーテルで結晶化して、標題化合物の白色固体(100mg,99.0%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 04 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 49 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 91 (1H, d, J=2.7 Hz), 7. 93 (1H, s), 8. 43 (1H, s), 8. 59 (1H, s), 1 0. 78 (1H, s), 11. 48 (1H, s).

例110:化合物番号110の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-(2-ナフチルオキシ)-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:89.6%

 $^{1}H-NMR$ (CDC l_{3}): δ 6. 94 (1H, d, J=9. 6Hz), 6. 9

8 (1 H, d, J=9. 2 Hz), 7. 25-7. 41 (4 H, m), 7. 48-7. 57 (3 H, m), 7. 81 (1 H, d, J=6. 9 Hz), 7. 88 (1 H, d, J=6. 9 Hz), 7. 95 (1 H, d, J=8. 9 Hz), 8. 72 (1 H, s), 8. 83 (1 H, d, J=2. 0 Hz), 11. 70 (1 H, s).

例111:化合物番号111の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-(2,4-ジクロロフェノキシ) -5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題 化合物を得た。

収率: 4.7%

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): δ 6. 78 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 0 2 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 16 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 33-7. 38 (3H, m), 7. 42 (1H, dd, J=8. 6, 2. 6Hz), 7. 49 (1H, d, J=2. 6Hz) 7. 58 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 66 (1H, brs,), 8. 82 (1H, d, J=2. 0Hz), 11. 65 (1H, s).

例112:化合物番号112の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び2 ー [(4 ートリフルオロメチル) ピペリジノ] ー5 ー (トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:60.5%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 85-2. 05 (2H, m), 2. 15 (2 H, d, J=10. 9Hz), 2. 28 (1H, m), 2. 82 (2H, t, J=11. 0Hz), 3. 16 (2H, d, J=12. 2Hz), 7. 02 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 31 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 42 (2H, m), 7. 50 (1H, d, J=2. 6Hz), 8. 75 (1H, s), 9. 60 (1H, s), 11. 94 (1H, s)

例113:化合物番号113の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、 標題化合物を得た。

収率:94.5%

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): δ 4. 58 (2H, q, J=7. 9Hz), 6. 9 9-7. 05 (2H, m), 7. 41-7. 50 (3H, m), 8. 63 (1H, brs), 8. 79 (1H, d, J=2. 0Hz), 11. 59 (1H, s).

例114:化合物番号114の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-(2-メトキシフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:80.6%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 74 (3H, s), 6. 70 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 02 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 07 (1H, d d, J=1. 5, 7. 8Hz), 7. 24-7. 39 (4H, m), 7. 49 (1H, dd, J=3. 0, 8. 7Hz), 8. 00 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 92 (1H, d, J=2. 1Hz), 11. 36 (1H, s), 12. 18 (1H, s).

例115:化合物番号115の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-(4-クロロ-3,5-ジメチルフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:91.5%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 34 (6H, s), 7. 03 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 05 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 11 (2H, s), 7. 43-7. 47 (1H, m), 7. 48 (1H, dd, J=2. 9, 8. 8Hz), 7. 97 (1H, d, J=2. 6Hz), 8. 94 (1H, d, J=2. 2

Hz), 11. 25 (1H, s), 12. 12 (1H, s).

例116:化合物番号116の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-ピペリジノ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.7%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 68-1. 72 (2H, m), 1. 80-1. 88 (4H, m), 2. 89 (4H, t, J=5. 2Hz), 7. 01 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 31 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 39-7. 43 (2H, m), 7. 55 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 73 (1H, d, J=1. 8Hz), 9. 71 (1H, s), 12. 05 (1H, s)

例117:化合物番号117の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-(4-メチルフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:67.3%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 33 (3H, s), 6. 93 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 03 (1H, dd, J=0. 5, 8. 8Hz), 7. 12 (2H, d, J=8. 2Hz), 7. 29 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 4 3 (1H, dd, J=2. 0, 8. 6Hz), 7. 48 (1H, ddd, J=0. 8, 2. 7, 8. 8Hz), 7. 98 (1H, dd, J=0. 8, 2. 7Hz), 8. 94 (1H, d, J=2. 2Hz), 11. 29 (1H, s), 12. 15 (1H, s).

例118:化合物番号118の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-(4-クロロフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:74.5%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 01 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 06 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 22 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 43-7. 48 (2H, m), 7. 50 (2H, d, J=8.2Hz), 7. 94 (1H, dd, J=0.5, 2.7Hz), 8. 92 (1H, d, J=2.2Hz), 11. 20 (1H, s), 12. 10 (1H, s).

例119:化合物番号119の化合物の製造

原料として、5 ークロロー2 ーヒドロキシニコチン酸、及び2 ークロロー5 ー(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例75と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 42. 9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 52 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 81 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 16 (1H, s), 8. 3 9 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 96 (1H, d, J=2. 1Hz), 12. 76 (1H, s), 13. 23 (1H, s).

例120:化合物番号120の化合物の製造

原料として、O-アセチルサリチル酸クロリド、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例1と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.5%

mp 167-168℃.

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2.35 (3H, s), 7.14-7.18 (2H, m), 7.35-7.40 (1H, m), 7.52-7.57 (3H, m), 7.81 (1H, dd, J=7.8, 1.8Hz), 8.05 (1H, brs). 例121:化合物番号121の化合物の製造

原料として、2-アセトキシ-N-(3, 5-ジクロロフェニル)ベンズアミド (化合物番号 1 2 1) を用いて例 2 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:60.3%

many transfer and more many transfer and those them.

mp 218-219°C.

WO 03/103657 PCT/JP03/07128 -

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 95-7. 02 (2H, m), 7. 35 -7. 36 (1H, m), 7. 42-7. 47 (1H, m), 7. 83-7. 87 (3H, m), 10. 54 (1H, s), 11. 35 (1H, s).

例122:化合物番号122の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:10.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 08 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 24-7. 28 (1H, m), 7. 50-7. 54 (1H, m), 7. 61 (1H, dd, J=9. 0, 3. 0Hz), 7. 97 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 58 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 02 (1H, s), 12. 35 (1H, brs).

例123:化合物番号123の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ジフルオロアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:36.3%

mp 259-261°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 96-7. 04 (2H, m), 7. 45 -7. 54 (2H, m), 7. 58 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 94 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 60 (1H, s) 11. 48 (1H, s).

例124:化合物番号124の化合物の製造

原料として、5-フルオロサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:33.3%

mp 258-260°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 00-7. 05 (1H, m), 7. 28

-7.37 (2H, m), 7.63 (1H, dd, J=9.3, 3.3Hz), 7.84 (2H, d, J=2.1Hz), 10.56 (1H, s), 11.23 (1H, s).

例125:化合物番号125の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:41.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 03 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 36-7. 37 (1H, m), 7. 48 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 83-7. 84 (3H, m), 10. 56 (1H, s), 11. 44 (1H, s).

例126:化合物番号126の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:61.6%

mp 243-244°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 98 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 36-7. 37 (1H, m), 7. 59 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 83 (2H, d, J=1. 8Hz), 7. 95 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 56 (1H, s), 11. 46 (1H, s).

例127:化合物番号127の化合物の製造

原料として、5-ヨードサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.4%

mp 244-245°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6.84 (1H, d, J=9.0Hz), 7.35-7.37 (1H, m), 7.72 (1H, dd, J=9.0, 2.1 WO 03/103657 PCT/JP03/07128 .

Hz), 7. 83 (2H, d, J=1. 8Hz), 8. 09 (1H, d, J=2. 1Hz), 10. 55 (1H, s), 11. 45 (1H, s).

例128:化合物番号128の化合物の製造

原料として、3,5-ジブロモサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.2%

mp 181-182°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 42-7. 43 (1H, m), 7. 80 (2H, d, J=1. 8Hz), 8. 03 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 1 7 (1H, d, J=2. 1Hz), 10. 82 (1H, s).

例129:化合物番号129の化合物の製造

原料として、4-クロロサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:57.2%

mp 255-256°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 03-7. 06 (2H, m), 7. 34 -7. 36 (1H, m), 7. 82-7. 85 (3H, m), 10. 51 (1H, s), 11. 70 (1H, brs).

例130:化合物番号130の化合物の製造

原料として、5-ニトロサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:83.1%

mp 232-233℃.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 16 (1H, d, J=9.6Hz), 7. 37-7. 39 (1H, m), 7. 84 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 29 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 8. 65 (1H, d, J=3.0 Hz), 10. 83 (1H, s).

例131:化合物番号131の化合物の製造

例132:化合物番号132の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例 3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:71.0%

mp $216-217^{\circ}$ C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 28 (3H, s), 6. 90 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 26 (1H, dd, J=8. 7, 1. 8Hz), 7. 34-7. 36 (1H, m), 7. 67 (1H, d, J=1. 5Hz), 7. 85 (2H, d, J=1. 8Hz), 10. 52 (1H, s), 11. 15 (1H, s).

原料として、5-メトキシサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:29.8%

mp 230-232°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 76 (3H, s), 6. 95 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 08 (1H, dd, J=9. 0, 3. 0Hz), 7. 35-7. 36 (1H, m), 7. 40 (1H, d, J=3. 0Hz), 7. 85 (2H, d, J=1. 5Hz), 10. 55 (1H, s), 10. 95 (1H, s).

例133:化合物番号133の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ジニトロアニリンを用いて例 3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 32.2%

mp 258-260°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 98-7. 02 (1H, m), 7. 59 -7. 63 (1H, m), 7. 96-7. 97 (1H, m), 8. 56-8. 58 (1H, m), 9. 03-9. 05 (2H, m), 11. 04 (1H, s), 11. 39 (1H, brs). 例134:化合物番号134の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ビス[(1,1-ジメチル)エチル]アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:75.7%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 27 (9H, s), 1. 33 (9H, s), 7. 04 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 26 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 35-7. 38 (2H, m), 7. 49 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 07 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 22 (1H, s), 12. 38 (1H, brs).

例135:化合物番号135の化合物の製造

例136:化合物番号136の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び5 ー [(1, 1 ージメチル) エチル] ー 2 ーメトキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:89.5%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 28 (9H, s), 3. 33 (3H, s), 7. 01 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 05 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 11 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 47 (1H, dd, J= 9. 0, 3. 0Hz), 7. 99 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 49 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 78 (1H, s), 12. 03 (1H, s).

原料として、5-クロロ-N- $\{5-$ [(1, 1-ジメチル) エチル] -2-メト キシフェニル $\}$ -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号135)、及びアセチ ルクロリドを用いて例5と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:87.5%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 35 (9H, s), 2. 37 (3H, s), 3. 91 (3H, s), 6. 86 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 12 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 13 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 47 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 02 (1H, d, J=2. 7)

Hz), 8. 66 (1 H, d, J=2. 4 Hz), 8. 93 (1 H, s).

例137:化合物番号137の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び3,5 ージメチルアニリンを用いて例3 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:58.1%

mp 188-190°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 28 (6H, s), 6. 80 (1H, s), 6. 96 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 33 (2H, s), 7. 58 (1H, dd, J=9.0, 2.4Hz), 8. 10 (1H, d, J=2.4Hz), 10. 29 (1H, s), 11. 93 (1H, brs).

例138:化合物番号138の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3, 5-ビス [(1, 1-ジメチル) エチル] アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:34.1%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 26 (18H, s), 6. 99 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 29 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 39 (1、dd、J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 41 (2H, d, J=1. 5Hz), 7. 51 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 81 (1H, brs), 12. 01 (1H, s). 例139: 化合物番号139の化合物の製造

原料として、 $N-\{3,5-ビス[(1,1-ジメチル) エチル] フェニル\}-5$ -クロロ-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号138)、及びアセチルクロリドを用いて例5と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:66.1%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 34 (18H, s), 2. 36 (3H, s), 7. 12 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 25 (1H, d, J=1. 5Hz), 7. 44 (2H, d, J=1. 2Hz), 7. 47 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 87 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 98 (1H, s).

例140:化合物番号140の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ビス[(1,1-ジメチル)エチル]アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 45. 2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 30 (18H, s), 6. 95 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 20 (1H, t, J=1. 5Hz), 7. 56 (2H, d, J=1. 5Hz), 7. 58 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 12 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 39 (1H, s), 11. 98 (1H, s).

例141:化合物番号141の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノ-4-メトキシビフェニル を用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:37.0%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 95 (3H, s), 7. 08 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 20 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 34 (1H, t, J=7. 2Hz), 7. 40-7. 50 (4H, m), 7. 62 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 00 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 77 (1H, d, J=2. 1Hz), 10. 92 (1H, s), 12. 09 (1H, s).

例142:化合物番号142の化合物の製造

原料として、5-プロモサリチル酸、及び2,5-ジメトキシアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:39.7%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 72 (3H, s), 3. 84 (3H, s), 6. 66 (1H, ddd, J=9. 0, 3. 0, 0. 6Hz), 6. 99-7. 0 3 (2H, m), 7. 58 (1H, ddd, J=9. 0, 2. 7, 0. 6Hz), 8. 10 (1H, dd, J=2. 4, 0. 6Hz), 8. 12 (1H, d, J=3. 0Hz), 10. 87 (1H, s), 12. 08 (1H, s).

例143:化合物番号143の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び3, 5 ージメトキシアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:40.3%

mp 207-209°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 75 (6H, s), 6. 30-6. 32 (1H, m), 6. 94-6. 97 (3H, m), 7. 57 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 04 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 32 (1H, s), 11. 78 (1H, s).

例144:化合物番号144の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び5-アミノイソフタル酸 ジメチルエステルを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:74.1%

mp 254-256°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 92 (6H, s), 6. 97 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 60 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 06 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 24-8. 25 (1H, m), 8. 62 (2H, m), 10. 71 (1H, s), 11. 57 (1H, s).

例145:化合物番号145の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び2,5-ビス[(1,1-ジメチル) エチル]アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:61.1%

¹H-NMR (DMSO- d_6): δ 1. 27 (9H, s), 1. 33 (9H, s), 2. 28 (3H, s), 6. 89 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 24 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 27 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 32 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 37 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 88 (1H, d, J=1. 5Hz), 10. 15 (1H, s), 11. 98 (1H, brs). 例146:化合物番号146の化合物の製造

原料として、5-ニトロサリチル酸、及び3, 5-ビス [(1, 1-ジメチル) エチル] アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:46.7%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 37 (18H, s), 7. 13 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 32 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 46 (2H, d, J=1. 8Hz), 8. 07 (1H, s), 8. 33 (1H, dd, J=9. 3, 2. 1Hz), 8. 59 (1H, d, J=2. 4Hz), 13. 14 (1H, s). 例147: 化合物番号147の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び3, 5-ビス [(1, 1-ジメチル) エチル] アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:16.3%

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): δ 1. 35 (18H, s), 2. 35 (3H, s), 6. 94 (1H, d, H=8. 4Hz), 7. 23-7. 28 (2H, m), 7. 31 (1H, s), 7. 42 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 88 (1H, s), 11. 86 (1H, s).

例148:化合物番号148の化合物の製造

原料として、5-メトキシサリチル酸、及び3,5-ビス[(1,1-ジメチル) エチル]アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:12.7%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 30 (18H, s), 3. 77 (3H, s), 6. 91 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 07 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 7. 19-7. 20 (1H, m), 7. 52-7. 54 (3H, m), 10. 33 (1H, s), 11. 44 (1H, s).

例149:化合物番号149の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び5-[(1,1-ジメチル)エチル]-2-メトキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:84.7%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 35 (9H, s), 2. 34 (3H, s), 3. 93 (3H, s), 6. 86 (1H, d, J=8. 7Hz), 6. 93 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 12 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 2 4 (1H, dd, J=8. 4, 1. 8Hz), 7. 27 (1H, brs), 8. 4 8 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 61 (1H, brs), 11. 95 (1H, s).

例150:化合物番号150の化合物の製造

原料として、5-プロモー2-ヒドロキシ-N-[3,5-ビス(メトキシカルボニル)フェニル] ベンズアミド(化合物番号144)を用いて例109と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:89.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 98 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 60 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 7. 24 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 8. 08 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 24 (1H, t, J=1.5Hz), 8. 57 (2H, d, J=1.2Hz), 10. 67 (1H, s), 11. 64 (1H, s).

例151:化合物番号151の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メチル-5-[(1-メチル) エチル] アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:19.1%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 26 (6H, d, J=6. 9Hz), 2. 3 0 (3H, s), 2. 87-2. 96 (1H, m), 7. 00 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 08 (1H, dd, J=7. 8, 1. 8Hz), 7. 20 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 40 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 49 (1H, d, J=2. 7Hz), 7. 50 (1H, s), 7. 71 (1H, s), 11. 99 (1H, s).

例152:化合物番号152の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ジェトキシアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:59.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 32 (3H, t, J=6.9Hz), 1. 41 (3H, t, J=6.9Hz), 3. 97 (2H, q, J=6.9Hz), 4. 06 (2H, q, J=6.9Hz), 6. 61 (1H, dd, J=9.0, 3.0 Hz), 6. 98 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 10 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 48 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 97 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 16 (1H, d, J=3.0Hz), 10. 96 (1H, s), 11. 91 (1H, s).

例153:化合物番号153の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ジメチルアニリンを用いて例 3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:90.5%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 28 (3H, s), 2. 35 (3H, s), 6. 99 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 02 (1H, brs), 7. 15 (1H, d, J=7. 7Hz), 7. 40 (1H, dd, J=8. 8, 2. 5Hz), 7. 45 (1H, brs), 7. 49 (1H, d, J=2. 5Hz) 7. 70 (1H, br), 11. 96 (1H, brs).

例154:化合物番号154の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-クロロ-2-シアノアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:90.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 09 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 53 (1H, dd, J=8.7, 3.0Hz), 7. 82 (1H, dd, J=8. 7, 2.4Hz), 7. 95 (1H, d, J=3.0Hz), 8. 07 (1H, d.

J=2.4Hz), 8. 36 (1H, d, J=9.0Hz), 11. 11 (1H, s), 12. 36 (1H, s).

例155:化合物番号155の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-(N, N-ジェチルスルファモイル)-2-メトキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.8%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 17 (6H, t, J=7. 3Hz), 3. 2 9 (4H, q, J=7. 3Hz), 4. 05 (3H, s), 7. 00 (2H, dd, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 41 (1H, dd, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 48 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 65 (1H, dd, J=2. 3, 8. 6Hz), 8. 56 (1H, br. s), 8. 84 (1H, d, J=2. 3Hz), 11. 82 (1H, s).

例156:化合物番号156の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-クロロ-5-ニトロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.3%

 1 H-NMR (CD₃OD): δ 6. 98 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 4 3 (1H, dd, J=2. 6, 8. 6Hz), 7. 74 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 99 (1H, dd, J=3. 0, 8. 9Hz), 8. 08 (1H, d, J=2. 6Hz), 9. 51 (1H, d, J=2. 6Hz)

例157:化合物番号157の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-(N-フェニルカルバモイル)-2-メトキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:40.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 99 (3H, s), 7. 09 (2H, d d, J=6. 6, 6. 9Hz), 7. 24 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 3

5 (2H, dd, 6. 9, 7. 3Hz), 7. 49 (1H, d, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 77 (3H, d, J=8. 6Hz), 8. 00 (1H, s), 8. 9 7 (1H, s), 10. 17 (1H, s), 10. 91 (1H, s), 12. 11 (1H, s).

例158:化合物番号158の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ジメトキシアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.9%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 3.82 (3H, s), 3.93 (3H, s), 6.66 (1H, dd, J=3.0, 8.9Hz), 6.86 (1H, d, J=8.9Hz), 6.98 (1H, d, J=8.9Hz), 7.39 (1H, dd, J=2.6, 8.9Hz), 7.47 (1H, d, J=2.6Hz), 8.08 (1H, d, J=3.0Hz), 8.60 (1H, br.s), 12.03 (1H, s). 例159: 化合物番号159の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-アセチルアミノ-2-メトキシア ニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:16.9%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 01 (3H, s), 3. 85 (3H, s), 7. 03 (2H, t, J=9.6Hz), 7. 49 (2H, dd, J=8.9, 9. 2Hz), 7. 96 (1H, s), 8. 51 (1H, s), 9. 87 (1H, s), 10. 82 (1H, s), 12. 03 (1H, d, J=4.0Hz).

例160:化合物番号160の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-メトキシ-2-メチルアニリンを 用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:100%

 1 H-NMR (CDCl₃): δ 2. 29 (3H, s), 3. 82 (3H, s), 6. 75 (1H, dd, J=2. 6, 8. 2Hz), 7. 00 (1H, d, J=8.

9Hz), 7. 16 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 38 (1H, d, 2. 3 Hz), 7. 41 (1H, dd, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 48 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 70 (1H, br. s), 11. 92 (1H, s).

例161:化合物番号161の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ジブトキシアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.9%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 0. 98 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 0 5 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 44-1. 65 (4H, m), 1. 72-1. 79 (2H, m), 1. 81-1. 91 (2H, m), 3. 97 (2H, t, J=6. 3Hz), 4. 07 (2H, t, J=6. 3Hz), 6. 64 (1H, d d, J=9. 0, 3. 0Hz), 6. 85 (1H, d, J=9. 3Hz), 6. 9 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 39 (1H, d d, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 44 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 08 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 76 (1H, s), 12. 08 (1H, s).

例162:化合物番号162の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ジイソペンチルオキシシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:59.7%

¹H-NMR (CDC1₃): δ 0. 97 (6H, d, J=6. 6Hz), 1. 0 3 (6H, d, 6. 6Hz), 1. 64-1. 98 (6H, m), 3. 99 (2H, t, J=6. 6Hz), 4. 09 (2H, t, J=6. 3Hz), 6. 63 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 6. 85 (1H, d, J=8. 7Hz), 6. 98 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 38 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 43 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 09 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 75 (1H, s), 12. 08 (1H, s).

例163:化合物番号163の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-カルバモイル-2-メトキシアニ リンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:31.2%

¹H-NMR (CD₃OD): δ 4.86 (3H, s), 6.93 (1H, d, J=7.6Hz), 7.18 (1H, d, J=8.6Hz), 7.35 (1H, dd, J=3.0, 7.6Hz), 7.47 (1H, dd, J=2.0, 8.6Hz), 8.00 (1H, d, J=3.0Hz), 8.80 (1H, d, J=2.0Hz). 例164:化合物番号164の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5- [(1, 1-ジメチル) プロピル] -2-フェノキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:65.2%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 0. 69 (3H, t, J=7.6Hz), 1. 2 9 (6H, s), 1. 64 (2H, q, J=7.6Hz), 6. 91 (1H, dd, J=1.7, 7.6Hz), 6. 96 (1H, d, J=8.9Hz), 7. 03 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 10 (1H, dt, J=1.7, 7.6Hz), 7. 16 (1H, dt, J=1.7, 7.6Hz), 7. 16 (1H, dt, J=1.7, 7.6Hz), 7. 31-7. 40 (4H, m), 8. 42 (1H, dd, J=2.0, 7.9Hz), 8. 53 (1H, br. s) 11. 94 (1H, s).

例165:化合物番号165の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-ヘキシルオキシ-5-(メチルスルホニル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:33.0%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 0. 92 (3H, t, J=6. 9Hz), 1. 4 0-1. 59 (6H, m), 1. 90-2. 01 (2H, m), 3. 09 (3H, s), 4. 22 (2H, t, J=6. 3Hz), 7. 01 (1H, d, J=8. 9 Hz), 7. 06 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 40-7. 43 (2H, m), 7. 73 (1H, dd, J=8. 6, 2. 3Hz), 8. 74 (1H, brs),

8. 99 (1H, d, J=2. 3Hz), 11. 76 (1H, s).

例166:化合物番号163の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3'-アミノ-2,2,4'-トリメ チルプロピオフェノンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.8%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 38 (9H, s), 2. 38 (3H, s), 7. 01 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 31 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 42 (1H, dd, J=8. 9, 2. 6Hz), 7. 53 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 57 (1H, dd, J=7. 9, 2. 0Hz), 7. 83 (1H, brs), 8. 11 (1H, d, J=2. 0Hz), 11. 82 (1H, s).

例167:化合物番号167の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-メトキシー2-(1-ピロリル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:53.4%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 46 (3H, s), 6. 51-6. 52 (2 H, m), 6. 82-6. 85 (3H, m), 6. 93 (1H, d, J=8. 9H z), 7. 06 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 30 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 32 (1H, dd, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 61 (1H, s), 8. 29 (1H, s), 11. 86 (1H, br. s).

例168:化合物番号168の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-クロロ-2-トシルアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:8.0%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 38 (3H, s), 7. 02 (1H, d, J = 8. 9Hz), 7. 25-7. 31 (3H, m), 7. 46 (1H, dd, J = 2. 6, 8. 9Hz), 7. 68 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 74 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 96 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 56 (1H,

d, J = 2.0 Hz), 10.75 (1H, s), 11.70 (1H, s).

例169:化合物番号169の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-クロロ-5-トシルアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 43.5%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 38 (3H, s), 7. 02 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 27 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 29 (1H, dd, J=2. 0, 6. 6Hz), 7. 46 (1H, dd, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 68 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 73 (2H, d, J=2. 3Hz), 7. 97 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 56 (1H, d, J=2. 0Hz), 10. 73 (1H, s), 11. 71 (1H, s).

例170:化合物番号170の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-フルオロ-5-(メチルスルホニル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:28.8%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 3. 12 (3H, s), 7. 03 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 38 (1H, dd, J=8. 6, 10. 2Hz), 7. 45 (1H, dd, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 53 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 80 (1H, ddd, J=2. 3, 4. 6, 8. 6Hz), 8. 25 (1H, s), 8. 98 (1H, dd, J=2. 3, 7. 7Hz), 11. 33 (1H, br. s).

例171:化合物番号171の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メトキシー5-フェノキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:77.0%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 3. 98 (3H, s), 6. 80 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 90 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 95-7. 00 (3

H, m), 7. 04-7. 09(1H, m), 7. 29-7. 35(2H, m), 7. 38(1H, dd, J=8. 8, 2. 6Hz), 7. 47(1H, d, J=2. 6Hz), 8. 19(1H, d, J=2. 9Hz), 8. 61(1H, brs), 11. 92(1H, s).

例172:化合物番号172の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノー4-メチルビフェニルを 用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 47.7%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 33 (3H, s), 7. 06 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 43-7. 52 (4H, m), 7. 64-7. 67 (2H, m), 8. 04 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 19 (1H, d, J=1.5), 10. 40 (1H, s), 12. 22 (1H, s).

例173:化合物番号173の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-(α , $\alpha-$ ジメチルベンジル)-2-メトキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:89.0%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 72 (6H, s), 3. 93 (3H, s), 6. 83 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 93 (1H, dd, J=2. 6, 8. 8Hz), 6. 96 (1H, d, J=9. 2Hz), 7. 15-7. 20 (1H, m), 7. 25-7. 28 (4H, m), 7. 36 (1H, dd, J=2. 6, 8. 8Hz), 7. 46 (1H, d, J=2. 6Hz), 8. 35 (1H, d, J=2. 6Hz), 8. 51 (1H, s), 12. 04 (1H, s).

例174:化合物番号174の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-モルホリノ-2-ニトロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 4.1%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 46-3. 52 (4H, m), 3. 85

-3. 94 (4H, m), 7. 03 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 47 (1H, dd, J=2. 9, 8. 8Hz), 7. 80 (1H, dd, J=2. 6, 8. 8Hz), 7. 82 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 88 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 20 (1H, d, J=2. 2Hz), 10. 70 (1H, s), 11. 43 (1H, s)

例175:化合物番号175の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び5 ーフルオロー2 ー (1 ーイミダゾリル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:33.8%

¹H-NMR (DMSO- d_6): δ 6. 99 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 12-7. 19 (2H, m), 7. 42-7. 51 (3H, m), 7. 89 (1H, d, J=2.8Hz), 7. 93 (1H, d, J=1.1Hz), 8. 34 (1H, dd, J=11.4, 2.8Hz), 10. 39 (1H, s), 11. 76 (1H, brs).

例176:化合物番号176の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び2 ーブチルー5 ーニトロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:15.3%

¹H-NMR (CDC1₃): δ 0. 99 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 3 9-1. 51 (2H, m), 1. 59-1. 73 (2H, m), 2. 71-2. 7 9 (2H, m), 7. 03 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 41-7. 49 (3 H, m), 7. 92 (1H, s), 8. 07 (1H, dd, J=2. 3, 8. 4Hz), 8. 75 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 51 (1H, s).

例177:化合物番号177の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-[(1, 1-ジメチル)プロピル] -2-ヒドロキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率: 36.0%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 0. 70 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 2 8 (6H, s), 1. 63 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 97 (1H, d, J=6. 3Hz), 7. 00 (1H, d, J=6. 6Hz), 7. 08 (1H, s), 7. 14 (1H, dd, J=2. 5, 8. 6Hz), 7. 36 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 42 (1H, dd, J=2. 5, 8. 8Hz), 7. 57 (1H, d, J=2. 5Hz), 8. 28 (1H, s), 11. 44 (1H, s).

例178:化合物番号178の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メトキシ-5-メチルアニリンを 用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:74.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 27 (3H, s), 3. 85 (3H, s), 6. 90 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 6. 98 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 05 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 47 (1H, dd, J=9. 0, 3. 0Hz), 7. 97 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 24 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 79 (1H, s), 12. 03 (1H, s).

例179:化合物番号179の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ジフルオロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:81.5%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 98-7. 07 (1H, m), 7. 07 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 37-7. 49 (1H, m), 7. 52 (1H, dd, J=8.7, 3.0Hz), 7. 95 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 15-8. 22 (1H, m), 10. 83 (1H, s), 12. 25 (1H, s).

例180:化合物番号180の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3,5-ジフルオロアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:82.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 00 (1H, tt, J=9. 3, 2. 1), 7. 03 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 47 (1H, dd, J=7. 5, 2. 7Hz), 7. 49 (1H, d, J=2. 7Hz), 7. 51 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 82 (1H, d, J=3. 0Hz), 10. 63 (1H, s), 11. 43 (1H, brs).

例181:化合物番号181の化合物の製造

原料として、3-ヒドロキシナフタレン-2-カルボン酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 44.3%

mp 254-255℃.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 34-7. 39 (3H, m), 7. 49 -7. 54 (1H, m), 7. 76-7. 79 (1H, m), 7. 89 (2H, d, J=1. 8Hz), 7. 92 (1H, m), 8. 39 (1H, s), 10. 75 (1H, s), 11. 01 (1H, s).

例182:化合物番号182の化合物の製造

原料として、2-ヒドロキシナフタレン-1-カルボン酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:51.2%

mp 246-248℃.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 26 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 31-7. 37 (2H, m), 7. 44-7. 50 (1H, m), 7. 65-7. 68 (1H, m), 7. 85-7. 90 (4H, m), 10. 23 (1H, s), 10. 74 (1H, s).

例183:化合物番号183の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元:Sigma-Aldrich社

カタログコード番号: S01361-8

例184:化合物番号184の化合物の製造

原料として、5-クロロ-2-ヒドロキシニコチン酸、及び3,5-ビス[(1,1-ジメチル) エチル]アニリンを用いて例75と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:59.1%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 29 (18H, s), 7. 18 (1H, t, J=1.8Hz), 7. 52 (2H. d, J=1.8Hz), 8. 07 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 35 (1H, d, J=3.3Hz), 11. 92 (1H, s), 13. 10 (1H, s).

例185:化合物番号185の化合物の製造

(1) 2-アミノー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾール 1-ブロモー3, 3-ジメチルー<math>2-ブタノン $(5.03\,\mathrm{g}, 28.1\,\mathrm{mmol})$ 、 チオウレア $(2.35\,\mathrm{g}, 30.9\,\mathrm{mmol})$ 、 エタノール $(30\,\mathrm{mL})$ の混合物を $1.5\,\mathrm{mmol}$ 時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル= $2:1\rightarrow1:1$)で精製して、標題化合物の黄白色粉末 $(3.99\,\mathrm{g}, 90.9\%)$ を得た。 $1.26(9\,\mathrm{H}, \mathrm{s}), 4.96(2\,\mathrm{H}, \mathrm{brs}), 6.09(1\,\mathrm{H}, \mathrm{s}).$

以下の実施例において例185 (1) の方法が引用されている場合、反応溶媒と しては、エタノール等の溶媒を用いた。

(2) 2-アセトキシ-5-ブロモ-N- {4- [(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾール-2-イル} ベンズアミド

原料として、2-アセトキシー5-プロモ安息香酸、及び2-アミノー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾールを用いて例7.5と同様の操作を行い、標題化

合物を得た。

収率:59.4%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 31 (9H, s), 2. 44 (3H, s), 6. 60 (1H, s), 7. 13 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 68 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 17 (1H, d, J=2. 4Hz), 9. 72 (1H, brs).

[2ーアセトキシー5ーブロモ安息香酸: 「ヨーロピアン・ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー (European Journal of Medicinal Chemistry)」,(フランス),1996年,第31巻,p. 861-874を参照し、原料として、5ープロモサリチル酸、及び無水酢酸例を用いて34(1)と同様の操作を行って得た。後述する例244(1)と同様の操作を行って得た。]

(3) 5-ブロモ-N- $\{4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾールー2-$ イル $\}-2-$ ヒドロキシベンズアミド (化合物番号185)

 $2-アセトキシ-5-プロモーN-{4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾールー2ーイル} ベンズアミド (100.1 mg,0.25 mmol) のテトラヒドロフラン (3 mL) 溶液に、<math>2$ 規定水酸化ナトリウム (0.2 ml) を加え、室温で20分間攪拌した。反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をイソプロピルエーテル/n-ヘキサンで結晶化して、標題化合物の白色粉末 (70.1 mg,78.9%) を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 30 (9H, s), 6. 80 (1H, b r s), 6. 95 (1H, b r s), 7. 57 (1H, b r s), 8. 06 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 82 (1H, b r s), 13. 27 (1H, b r s). 例186:化合物番号186の化合物の製造

(1) 2-rセトキシー5-プロモーN- $\{5-$ プロモー4- [(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾールー2-イル $\}$ ベンズアミド 2-アセトキシー5-プロモーN- $\{4-$ [(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾ

ールー2ーイル ベンズアミド (例185 (2) の化合物; 0.20g, 0.5 0 mm o l) のアセトニトリル (10 mL) 溶液に、Nーブロモコハク酸イミド (97.9 mg, 0.55 mm o l) を加え、室温で1時間攪拌した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (nーヘキサン:酢酸エチル=3:1) で精製して、標題化合物を粗生成物として得た。

(2) 5-プロモーN- $\{5-$ プロモー4- [(1,1-ジメチル) エチル] チア ゾールー2-イル $\}-2-$ ヒドロキシベンズアミド (化合物番号186) 原料として、2-アセトキシー5-プロモーN- $\{5-$ プロモー4- [(1,1-ジメチル) エチル] チアゾールー2-イル $\}$ ベンズアミドを用いて例2と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:90.9%(2工程)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 42 (9H, s), 6. 99 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 61 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 02 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 79 (1H, brs), 12. 00 (1H, brs).

例187:化合物番号187の化合物の製造

原料として、5ーブロモサリチル酸、及び2ーアミノー5ーブロモー4ー(トリフルオロメチル)チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:22.4%

mp 215℃ (dec.).

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 00 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 61 (1H, dd, J=8.8, 2.8Hz), 7. 97 (1H, d, J=2.4Hz).

[2-アミノー5-ブロモー4-(トリフルオロメチル) チアゾール:「ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー(Journal of Heterocyclic Chemistry)」、(米国)、1991年、第28巻、p. 1017参照]

例188:化合物番号188の化合物の製造

(1) αープロモーピバロイルアセトニトリル

ピバロイルアセトニトリル(1.00g, 7.99mmol)の四塩化炭素(15mL)溶液に、N-プロモコハク酸イミド(1.42g, 7.99mmol)を加え、15分間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、不溶物を濾過して除去し、濾液を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製して、標題化合物の黄褐色オイル(1.43g,87.9%)を得た。

 1 H-NMR(CDC 1_3): δ 1. 33 (9 H, s), 5. 10 (1 H, s). 以下の実施例において例 1 8 8 (1) の方法が引用されている場合、ブロモ化剤としては、N-ブロモスクシンイミドを用いた。また、反応溶媒としては、四塩化炭素等の溶媒を用いた。

(2) $2-アミノ-5-シアノ-4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール 原料として、<math>\alpha$ -ブロモーピバロイルアセトニトリル、及びチオウレアを用いて 例185(1)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:66.3%

 1 H-NMR(CDCl $_{3}$): δ 1. 41(9H, s), 5. 32(2H, s). (3)5-クロロ-N- $\{5-$ シアノ-4-[(1, 1-ジメチル)エチル] チア ゾール-2-イル $\}$ -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号188) 原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-5-シアノ-4-[(1, 1-ジメチル)エチル] チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:63.4%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}): δ 1. 43 (9H, s), 7. 06 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 51 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 7. 85 (1H, d, J=2. 7Hz), 12. 31 (2H, br).

例189:化合物番号189の化合物の製造

原料として、5ーブロモサリチル酸、及び2ーアミノー5ーシアノー4ー [(1,1ージメチル) エチル] チアゾール (例188(2) の化合物) を用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:61.3%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 43 (9H, s), 7. 00 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 62 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 97 (1H, d, J=2.7Hz), 11. 75 (1H, br), 12. 43 (1H, br).

例190:化合物番号190の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-5-メチルチアゾールを 用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:12.9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 33 (3H, s), 6. 91 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 26 (1H, s), 7. 54 (1H, d, J=9. 6Hz), 8. 03 (1H, d, J=2. 8Hz).

例191:化合物番号191の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4, 5-ジメチルチアゾ ールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:14.4%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 18 (3H, s), 2. 22 (3H, s), 6. 89 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 51 (1H, d, J=6. 8Hz), 8. 02 (1H, d, J=2. 8Hz), 13. 23 (1H, brs).

例192:化合物番号192の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-5-メチル-4-フェニルチアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 27. 7%

mp 243-244°C.

WO 03/103657 PCT/JP03/07128 -

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD): δ 2. 47 (3H, s), 6. 92 (1H, d, J = 8. 7Hz), 7. 36-7. 41 (1H, m), 7. 44-7. 50 (2H, m), 7. 53 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 7. 57-7. 61 (2H, m), 8. 16 (1H, d, J=2. 7Hz).

[2-アミノー5-メチルー4-フェニルチアゾール:「薬学雑誌:ジャーナル・オブ・ザ・ファーマシューティカル・ソサエティ・オブ・ジャパン(Yakugaku Zasshi: Journal of The Pharmaceutical Society of Japan)」, 1961年,第81巻, p. 1456参照]

例193:化合物番号193の化合物の製造

原料として、(4-7)ルオロフェニル)アセトンを用いて例 $188(1) \sim (3)$ と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:28.8%(3工程)

1 H z).

- (2) $2-T \le J-4-J+N-5-(4-J)+D = 2 \le J-4-J+N-5-(4-J)+D$
- (3) 5-ブロモーN- [4-メチルー5- (4-フルオロフェニル) チアゾールー2-イル] -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号193) ¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2.36 (3H, s), 6.95 (1H, d, J=8.4Hz), 7.33 (2H, t, J=8.7Hz), 7.52-7.59 (3H, m), 8.06 (1H, d, J=3.0Hz), 12.01-13.65 (2H, br).

例194:化合物番号194の化合物の製造

原料として、3-(トリフルオロメチル)フェニルアセトンを用いて例188(1) ~ (3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:39.8%(3工程)

- (2) 2-アミノー4-メチル-5-[3-(トリフルオロメチル)フェニル] チアゾール

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 2. 32 (3H, s), 4. 95 (2H, s), 7. 46-7. 56 (3H, m), 7. 59-7. 61 (1H, m).

(3) 5-ブロモ-N- $\{4-$ メチル-5- [3-(トリフルオロメチル) フェニル] チアゾール-2-イル $\}$ -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号 194)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 40 (3H, s), 6. 97 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 59 (1H, dd, J=8.7, 2. 4Hz), 7. 71 -7. 84 (4H, m), 8. 06 (1H, d, J=2.4Hz), 12. 09 (1H, br), 12. 91-13. 63 (1H, br).

例195:化合物番号195の化合物の製造

原料として、2, $2-ジメチル-3-ヘキサノンを用いて例<math>188(1)\sim(3)$ と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:17.0%(3工程)

- (2) $2-r \le J-4-[(1, 1-i) \ne J+n) x \ne n] -5-x \ne n \ne r \ne n$ $^{1}H-NMR (CDCl_{3}): \delta$ 1. 21 (3H, t, J=7. 5Hz), 1. 3

 2 (9H, s), 2. 79 (2H, q, J=7. 5Hz), 4. 63 (2H, br s).
- (3) 5 ブロモ- N- $\{4-[(1, 1-ジメチル) エチル] 5-エチルチア$

ゾールー2ーイル $\}$ -2ーヒドロキシベンズアミド (化合物番号195) 1 H-NMR (CDC 1_{3}): δ 1. 32 (3H, t, J=7.5Hz), 1. 4 1 (9H, s), 2. 88 (2H, q, J=7.5Hz), 6. 84 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 44 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8. 05 (1H, d, J=2.7Hz), 11. 46 (2H, br).

例196:化合物番号196の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4-エチル-5-フェニルチアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:17.4%

mp 224-225°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 24 (3H, t, J=7.6Hz), 2. 70 (2H, q, J=7.6Hz), 6. 95 (1H, brd, J=7.6 Hz), 7. 39-7. 42 (1H, m), 7. 45-7. 51 (4H, m), 7. 56 (1H, brd; J=8.0Hz), 8. 06 (1H, d, J=2.8Hz), 11. 98 (1H, brs).

例197:化合物番号197の化合物の製造

原料として、ベンジルイソプロピルケトンを用いて例188(1)~(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 4. 4% (3工程)

(2) 2-アミノー4-イソプロピルー5-フェニルチアゾール

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 23 (6H, d, J=6.6Hz), 3. 0 5 (1H, m), 4. 94 (2H, s), 7. 28-7. 41 (5H, m).

(3) 5-ブロモーN-(4-イソプロピルー5-フェニルチアゾールー2-イル) -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号197)

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$ 1. 26 (6H, d, J=6.0Hz), 3. 15 (1H, m), 6. 98 (1H, brs), 7. 43-7. 53 (5H, m), 7. 59 (1H, brs), 8. 08 (1H, d, J=2.7Hz), 11. 90

(1H, brd), 13.33 (1H, brd).

例198:化合物番号198の化合物の製造

原料として、1-7ェニルー2-ヘキサノンを用いて例188(1)~(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:52.6%(3工程)

(1) $\alpha - \vec{y} = 1 - 2x = \lambda - 2 - \lambda + \psi / \lambda$

¹H-NMR (CDC1₃): δ 0. 85 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 1 9-1. 32 (2H, m), 1, 50-1. 60 (2H, m), 2. 59 (2H, td, J=7. 5, 3. 9Hz), 5. 44 (1H, s), 7. 34-7. 45 (5H, m).

(2) 2-アミノー4-ブチルー5-フェニルチアゾール

¹H-NMR (CDCl₃): δ 0. 89 (3H, t, J=7. 5Hz), 1. 2 8-1. 41 (2H, m), 1. 61-1. 71 (2H, m), 2. 56-2. 6 1 (2H, m), 4. 87 (2H, s), 7. 25-7. 40 (5H, m).

(3) 5 - ブロモーN- (4 - ブチルー 5 - フェニルチアゾールー 2 - イル) - 2 - ヒドロキシベンズアミド (化合物番号198)

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 0. 85 (3H, t, J=7.2Hz), 1. 23-1.35 (2H, m), 1.59-1.69 (2H, m), 2.70 (2H, t, J=7.2Hz), 6.96 (1H, d, J=6.9Hz), 7.39-7. 59 (6H, m), 8.07 (1H, d, J=2.4Hz), 11.93 (1H, br), 13.18-13.59 (1H, br).

例199:化合物番号199の化合物の製造

(1)4-ブロモー2,2,6,6-テトラメチルー3,5-ヘプタンジオン [α ーブロモージピバロイルメタン]

2, 2, 6, 6 - テトラメチル-3, 5 - ヘプタンジオン (ジピバロイルメタン; 1.00g, 5.42mmol) の四塩化炭素 (10mL) 溶液に、N-ブロモコハク酸イミド (965.8mg, 5.42mmol) を加え、2時間加熱還流

WO 03/103657 PCT/JP03/07128 -

した。反応混合物を室温まで冷却後、不溶物を濾過して除去し、濾液を減圧留去 して、標題化合物の白色結晶(1.42g,定量的)を得た。

 1 H-NMR(CDC1 $_3$): δ 1.27(18H, s), 5.67(1H, s). 以下の実施例において例199(1)の方法が引用されている場合、ブロモ化剤としては、N-ブロモコハク酸イミドを用いた。また、反応溶媒としては、四塩化炭素等の溶媒を用いた。

(2) 2-アミノー4ー [(1, 1ージメチル) エチル] ー5ー [(2, 2ージメチル) プロピオニル] チアゾール

4-ブロモー 2 , 2 , 6 , 6-テトラメチルー 3 , 5-ヘプタンジオン ($\alpha-$ ブロモージピバロイルメタン ; 1 . 42g , 5 . 40mmol)、チオウレア (45l 1. 8mg , 5 . 94mmol)、エタノール (15mL) の混合物を 2 時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をジクロロメタン / n-ヘキサンで結晶化して、標題化合物の白色結晶 (1 . 23g , 94 . 5%) を得た。 1 H-NMR ($CDCl_3$): δ 1 . 26 (9H, s), 1 . 29 (9H, s), 5 . 03 (2H, s).

(3) 5-クロロ-N- $\{4-$ [(1, 1-ジメチル) エチル] -5-[(2, 2-ジメチル) プロピオニル] チアゾール-2-イル $\}$ -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号199)

5-クロロサリチル酸 (143.6 mg, 0.83 mm o 1)、2-アミノー4-[(1,1-ジメチル) エチル] エチルー5ー[(2,2-ジメチル) プロピオニル] チアゾール (200.0 mg, 0.83 mm o 1)、三塩化リン (40 μ L、0.46 mm o 1)、クロロベンゼン (4 m L) の混合物を3時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、溶媒を減圧濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1) で精製して、標題化合物の白色粉末 (159.1 mg,48.4%) を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃): δ 1. 33 (9H, s), 1. 35 (9H, s), 6. 99 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 43 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 7. 70 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 52 (2H, br). 以下の実施例において例199 (3) の方法が引用されている場合、酸ハロゲン 化剤としては、三塩化リンを用いた。また、反応溶媒としては、モノクロロベンゼン、トルエン等の溶媒を用いた。

例200:化合物番号200の化合物の製造

原料として、5-クロロ-N- $\{4-$ [(1,1-ジメチル) エチル]-5-[(2,2-ジメチル) プロピオニル] チアゾール-2-イル $\}$ -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号199)、及びアセチルクロリドを用いて例5と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.3%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 32 (9H, s), 1. 33 (9H, s), 2. 46 (3H, s), 7. 22 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 56 (1H, d d, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 05 (1H, d, J=2. 7Hz), 9. 8 2 (1H, brs).

例201:化合物番号201の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノー4-[(1,1-ジメチル) エチル] -5-[(2,2-ジメチル) プロピオニル] チアゾール (例199(2) の化合物)を用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:23.8%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 33 (9H, s), 1. 35 (9H, s), 6. 94 (1H, d, J=8, 7Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 7. 85 (1H, d, J=2. 1Hz), 10. 51 (2H, br). 例 202: 化合物番号 202 の化合物の製造

原料として、ピバロイル酢酸 エチルエステルを用いて例 $199(1) \sim (3)$ と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:45.7%(3工程)

(1) αープロモーピバロイル酢酸 エチルエステル

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 28 (9H, s), 1. 29 (3H, t, J = 7. 2Hz), 4. 26 (2H, q, J=7. 2Hz), 5. 24 (1H, s).

(2) 2-アミノー4ー [(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾールー5-カルボン酸 エチルエステル

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 32 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 4 3 (9H, s), 4. 24 (2H, q, J=7. 2Hz), 5. 18 (2H, s). (3) 2-(5-ブロモー2-ヒドロキシベンゾイル) アミノー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾールー5ーカルボン酸 エチルエステル (化合物番号 202)

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 30 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 44 (9H, s), 4. 27 (2H, q, J=6. 9Hz), 7. 00 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 63 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 02 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 80 (1H, br), 12. 12 (1H, br).

例203:化合物番号203の化合物の製造

原料として、2-(5-ブロモ-2-ヒドロキシベンゾイル)アミノ-4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール-5-カルボン酸 エチルエステル (化合物番号202) を用いて例36と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:85.5%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 44 (9H, s), 7. 00 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 62 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 8. 02 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 83 (1H, brs), 12. 04 (1H, brs), 12. 98 (1H, brs).

例204:化合物番号204の化合物の製造

 $(1) 2-7 \le J-5-7 = -4-[(1, 1-5) \ne m) = -4-[(1, 1-5) \ne m]$

2-アミノー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾール(例185(1)の 化合物; 0.87g, 5.6 mmol)の四塩化炭素(9 mL)溶液に、<math>N-ブロモコハク酸イミド(1.00g, 5.6 mmol)を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物にヘキサンを加え、不溶物を濾過して除去し、濾液を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製して、標題化合物の黄灰色粉末(1.23g,93.7%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1.39 (9H, s), 4.81 (2H, brs).

(2) 2-アミノー 4 - [(1, 1-ジメチル) エチル] - 5 - ピペリジノチアゾ ール

2-アミノー5-ブロモー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾール (0. 10g, 0. 42mmol)、ピペリジン (0. 1mL)、炭酸カリウム (0. 20g)、アセトニトリル (4mL) の混合物を 3時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製して、標題化合物の黄色結晶 (80.7mg, 79.3%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 32 (9H, s), 1. 64 (4H, t, J = 5. 7Hz), 1. 71-1. 77 (2H, m), 2. 35 (2H, brs), 2. 99 (2H, brs), 4. 68 (2H, s).

以下の実施例において例204(2)の製造法が引用されている場合、塩基としては、炭酸ナトリウム等の塩基を用いた。また、反応溶媒としては、アセトニトリル等の溶媒を用いた。

(3) 2-アセトキシ-5-ブロモ-N- {4- [(1, 1-ジメチル) エチル]-5-ピペリジノチアゾール-2-イル} ベンズアミド

アルゴン雰囲気下、2ーアセトキシー5ーブロモ安息香酸(90.3mg, 0.35mmol)、2ーアミノー4ー[(1, 1ージメチル)エチル]ー5ーピペリ

ジノチアゾール(80.7 mg, 0.34 mm o 1)、ピリジン(0.1 mL)、テトラヒドロフラン(3 mL)の混合物にオキシ塩化リン(46 μ L, 0.50 mm o 1)を加え、室温で2時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製して、標題化合物の粗生成物(84.3 mg)を得た。

以下の実施例において例204(3)の製造法が引用されている場合、酸ハロゲン化剤としては、オキシ塩化リンを用いた。塩基としては、ピリジンを用いた。 また、反応溶媒としては、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒を用いた。

(4) 5ーブロモーNー {4ー [(1, 1ージメチル) エチル] ー5ーピペリジノチアゾールー2ーイル} ー2ーヒドロキシベンズアミド(化合物番号204) 2ーアセトキシー5ープロモーNー {4ー [(1, 1ージメチル) エチル] ー5ーピペリジノチアゾールー2ーイル} ベンズアミド(粗生成物, 84.3 mg)のエタノール(3 m L) 溶液に、2 規定水酸化ナトリウム溶液(0.1 m L) を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を2 規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=4:1) で精製して、標題化合物の白色粉末(54.1 mg, 36.3%;2 工程)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 41 (9H, s), 1. 56 (2H, brs), 1. 67-1. 74 (4H, m), 2. 79 (4H, brs), 6. 85 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 45 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 06 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 70 (2H, br).

以下の実施例において例204(4)の製造法が引用されている場合、塩基としては、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基を用いた。また、反応溶媒

としては、水、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン等の溶媒を単独若 しくは混合して用いた。

例205:化合物番号205の化合物の製造

原料として、2-アミノ-5-プロモー4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール (例 <math>204(1) の化合物)、及びモルホリンを用いて例 $204(2)\sim(4)$ と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:17.1%

(2) 2-アミノー4- [(1, 1-ジメチル) エチル] -5-モルホリノチアゾ ール

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1.33 (9H, s), 2.76 (4H, brs), 3.79 (4H, brs), 4.66 (2H, s).

(3) 2-rセトキシー5-rプロモーNー $\{4-[(1, 1-r) \times F) \times F)$ -5-モルホリノチアゾールー2-r

粗生成物のまま次反応に用いた。

(4) 5ープロモーNー {4ー [(1, 1ージメチル) エチル] ー 5ーモルホリノチアゾールー2ーイル} ー2ーヒドロキシベンズアミド (化合物番号205) ¹HーNMR (CDCl₃): δ 1. 24 (9H, s), 2. 89 (4H, dd, J=4. 8, 4. 2Hz), 3. 83 (4H, dd, J=4. 5, 4. 2Hz), 6. 89 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 49 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 98 (1H, d, J=2. 1Hz), 11. 20 (2H, br). 例206: 化合物番号206の化合物の製造

原料として、2-アミノ-5-ブロモ-4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール (例 <math>204(1) の化合物)、及び4-メチルピペラジンを用いて例 $204(2) \sim (4)$ と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 6.9%

(2) 2-アミノー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(4-メチルピペ ラジン-1-イル) チアゾール

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 25 (9H, s), 2. 12 (2H, b r s), 2. 19 (3H, s), 2. 57 (2H, b r s), 2. 72 (4H, b r s), 6. 51 (2H, s).

- (3) $2-アセトキシ-N-\{4-[(1,1-ジメチル) エチル]-5-(4-メチルピペラジン-1-イル) チアゾールー<math>2-$ イル $\}$ ベンズアミド 知生成物のまま次反応に用いた。
- (4) 5-プロモ-N- $\{4-$ [(1, 1-ジメチル) エチル]-5- (4-メチルピペラジン-1-イル) チアゾール-2-イル $\}-2-$ ヒドロキシベンズアミド (化合物番号 206)

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD): δ 1. 41 (9H, s), 2. 55 (3H, s), 2. 87 (4H, brs), 3. 03 (4H, brs), 6. 88 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 49 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 11 (1H, d, J=2. 7Hz).

例207:化合物番号207の化合物の製造

原料として、2-アミノ-5-ブロモ-4-[(1,1-ジメチル) エチル] チア ゾール (例 204(1) の化合物)、及び $4-フェニルピペラジンを用いて例 <math>204(2)\sim(4)$ と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 6. 9%

(2) 2-アミノー4- [(1, 1-ジメチル) エチル] -5- (4-フェニルピ ペラジン-1-イル) チアゾール

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 34 (9H, s), 2. 80 (2H, brs), 3. 03 (4H, brs), 3. 55 (2H, brs), 4. 69 (2H, s), 6. 88 (1H, tt, J=7. 2, 1. 2Hz), 6. 95 (2H, dd, J=9. 0, 1. 2Hz), 7. 28 (2H, dd, J=8. 7, 7. 2Hz).

(3) 2-rセトキシー $5-\tilde{j}$ ロモーNー $\{4-[(1, 1-\tilde{j})$ メチル) エチル] -5-(4-7ェニルピペラジンー1-イル) チアゾールー2-イル $\}$ ベンズアミド

粗生成物のまま次反応に用いた。

(4) $5-ブロモーN-{4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(4-フェ)$ ニルピペラジンー1-イル) チアゾールー2-イル} -2-ヒドロキシベンズア ミド(化合物番号 207)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}): δ 1. 39 (9H, s), 2. 97 (4H, s), 3. 30 (4H, s), 6. 82 (1H, t, J=7. 5Hz), 6. 97 (2H, brs), 6. 99 (2H, t, J=7. 5Hz), 7. 58 (1H, brs), 8. 05 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 69 (1H, brs), 11. 82 (1H, brs).

例208:化合物番号208の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び2 ーアミノー4 ーフェニルチアゾールを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:16.0%

mp 239℃ (dec.).

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 02 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 34 (1H, t, J=7.6Hz), 7. 44 (2H, t, J=7.6Hz), 7. 62 (1H, dd, J=8.4, 2.8Hz), 7. 67 (1H, s), 7. 92 (2H, d, J=7.2Hz), 8. 08 (1H, d, J=2.8Hz), 1 1. 88 (1H, brs), 12. 05 (1H, brs).

例209:化合物番号209の化合物の製造・

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び2 ーアミノー4 ーフェニルチアゾール -5 - 酢酸 メチルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題 化合物を得た。

収率:32.1%

mp 288. 5-229. 5° C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 66 (3H, s), 3. 95 (2H, s), 6. 99 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 42 (1H, d, J=6. 0Hz),

7. 48 (2H, brt, J=7. 6Hz), 7. 56-7. 61 (3H, m), 8. 07 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 85 (1H, brs), 11. 9 8 (1H, brs).

例210:化合物番号210の化合物の製造

{2-[(5-ブロモー2-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]ー4-フェニルチアゾールー5-イル}酢酸 メチルエステル(化合物番号209;75mg,0.17mmol)のメタノール(5mL)溶液に、2規定水酸化ナトリウム(0.5mL,1mmol)を加え、室温で12時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をnーヘキサン/酢酸エチルで懸濁洗浄して、標題化合物の淡黄白色結晶(56mg,77.3%)を得た。

mp 284-286°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 84 (2H, s), 6. 98 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 42 (1H, d, J=6. 8Hz), 7. 49 (2H, t, J=7. 6Hz), 7. 58-7. 61 (3H, m), 8. 07 (1H, d, J=2. 8Hz), 12. 25 (1H, brs).

例211:化合物番号211の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノー4,5-ジフェニルチア ゾールを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:25.9%

mp 262-263°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 02 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 34-7. 47 (10H, m), 7. 63 (1H, d, J=6. 9Hz), 8. 08 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 88 (1H, brs), 12. 08 (1H, brs).

[2-アミノー4, 5-ジフェニルチアゾール:「日本化学雑誌(Nihon Kagaku

Zasshi), 1962年, 第83巻, p. 209参照]

例212:化合物番号212の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4-ベンジル-5-フェ ニルチアゾールを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:28.1%

mp 198-200°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 4. 08 (2H, s), 6. 95 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 15-7. 22 (3H, m), 7. 30 (2H, t, J=7. 6Hz), 7. 38-7. 43 (1H, m), 7. 47 (4H, d, J=4. 4Hz), 7. 57 (1H, brd, J=8. 8Hz), 8. 05 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 98 (1H, brs).

[2-アミノー4-ベンジルー5-フェニルチアゾール:「ケミカル・アンド・ファーマシューティカル・ブレティン (Chemical & Pharmaceutical Bulletin)」, 1962年, 第10巻, p. 376参照]

例213:化合物番号213の化合物の製造

原料として、5ーブロモサリチル酸、及び2ーアミノー5ーフェニルー4ー(トリフルオロメチル)チアゾールを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:33.2%

mp 250° C (dec.). 1 H-NMR (DMSO- d_{6}): δ 7. 02 (1 H, d, J=8.8Hz), 7. 51 (5H, s), 7. 63 (1H, dd, J=8.8, 2.4Hz), 8. 02 (1H, d, J=2.8Hz), 12. 38 (1 H, brs).

例214:化合物番号214の化合物の製造

原料として、1 ーフェニルー1,3 ーブタンジオンを用いて例199(1)~(3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:8.9%(3工程)

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 2. 46 (3H, s), 5. 62 (1H, s), 7. 48-7. 54 (2H, m), 7. 64 (1H, tt, J=7. 5, 2. 1Hz), 7. 97-8. 01 (2H, m).

(2) 2-アミノー5-アセチルー4-フェニルチアゾール

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 18 (3H, s), 7. 50-7. 55 (2H, m), 7. 59-7. 68 (3H, m), 8. 69 (2H, brs).

(3) 5ーブロモーNー(5ーアセチルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル)-2ーヒドロキシベンズアミド(化合物番号214)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 44 (3H, s), 6. 99 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 55-7. 71 (4H, m), 7. 76-7. 80 (2H, m), 8. 01 (1H, d, J=2.4Hz), 12. 36 (2H, br).

例215:化合物番号215の化合物の製造

原料として、1, 3-ジフェニル-1, 3-プロパンジオンを用いて例199(1) ~ (3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:49.7%

(1) α -プロモー1, 3-ジフェニルー1, 3-プロパンジオン 1 H-NMR (CDCl₃): δ 6. 55 (1H, s), 7. 45-7. 50 (4H, m), 7. 61 (2H, tt, J=7. 2, 2. 1Hz), 7. 98-8. 0 1 (4H, m).

(2) 2-アミノー5-ベンゾイルー4-フェニルチアゾール

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}): δ 7. 04-7. 18 (5H, m), 7. 22 -7. 32 (3H, m), 7. 35-7. 38 (2H, m), 8. 02 (2H, s).

(3) 5 - ブロモーN - (5 - ベンゾイル- 4 - フェニルチアゾール- 2 - イル)

-2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号215)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 03 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 17-7. 30 (5H, m), 7. 39-7. 47 (3H, m), 7. 57-7.

60 (2H, m), 7. 64 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 05 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 82 (1H, brs), 12. 35 (1H, brs).

例216:化合物番号216の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4-フェニルチアゾール -5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、 標題化合物を得た。

収率:28.6%

mp 197-199°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 21 (3H, t, J=6.8Hz), 4. 20 (2H, q, J=6.8Hz), 7. 01 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 43-7. 48 (3H, m), 7. 63 (1H, dd, J=8.8, 2.4 Hz), 7. 70-7. 72 (2H, m), 8. 04 (1H, d, J=2.4Hz), 12. 33 (1H, brs).

例217:化合物番号217の化合物の製造

2-(5-ブロモー2-ヒドロキシベンゾイル)アミノー4-フェニルチアゾールー5-カルボン酸 エチルエステル(化合物番号216)を用いて例36と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:67.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 00 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 42-7. 44 (3H, m), 7. 62 (1H, dd, J=8.8, 2.4Hz), 7. 70-7. 72 (2H, m), 8. 04 (1H, d, J=2.4Hz), 12. 31 (1H, brs), 12. 99 (1H, brs).

例218:化合物番号218の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-4-フェニルチアゾール -5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、 標題化合物を得た。 収率:69.4%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 22 (3H, t, J=7.5Hz), 4. 21 (2H, q, J=7.5Hz), 7. 07 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 43-7. 47 (3H, m), 7. 53 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 7. 70-7. 74 (2H, m), 7. 92 (1H, d, J=3.0Hz), 11. 88 (1H, br), 12. 29 (1H, brs).

例219:化合物番号219の化合物の製造

原料として、ペンタフルオロベンゾイル酢酸エチルエステルを用いて例199

(1) ~ (3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:40.0%(3工程)

- (1) α ーブロモーペンタフルオロベンゾイル酢酸 エチルエステル 粗成生物のまま次反応に用いた。
- (2) 2-アミノー4-(ペンタフルオロフェニル) チアゾール-5-カルボン 酸 エチルエステル

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 23 (3H, t, J=7. 2Hz), 4. 2 1 (2H, q, J=7. 2Hz), 5. 41 (2H, s).

(3) 2-(5-プロモ-2-ヒドロキシベンゾイル) アミノー4-(ペンタフルオロフェニル) チアゾール-5-カルボン酸 エチル (化合物番号219) ^1H-NMR (DMSO- d_6): δ 1. 20(3H, t, J=7.2Hz), 2. <math>51(2H, q, J=7.2Hz), 7.02(1H, d, J=8.7Hz), 7.64(1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7.90(1H, d, J=3.0Hz), 11.92(1H, br), 12.58(1H, br).

例220:化合物番号220の化合物の製造

2- (5-プロモ-2-ヒドロキシベンゾイル) アミノ-4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸 (化合物番号217;0.20g,0.48mmol)、メチルアミン 40%メタノール溶液 (0.2ml)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール 水和物 (96.7mg、0.72mmol)、WSC・HCl (137.2

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 70 (3H, d, J=4.5Hz), 7. 02 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 40-7. 48 (3H, m), 7. 63 (1H, dd, J=9.0, 2.4Hz), 7. 68-7. 71 (2H, m), 8. 06 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 16 (1H, t, J=4.5Hz), 1 1. 88 (1H, br), 12. 15 (1H, brs).

以下の実施例において例220の方法が引用されている場合、脱水縮合剤としては、WSC・HCl、及び1ーヒドロキシベンゾトリアゾール水和物を用いた。また、反応溶媒としては、テトラヒドロフラン等の溶媒を用いた。

例221:化合物番号221の化合物の製造

原料として、2-(5-ブロモ-2-ヒドロキシベンゾイル)アミノ-4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸(化合物番号217)、及びエチルアミンの70%水溶液を用いて例220と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:62.5%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1.05 (3H, t, J=6.9Hz), 3. 15-3.24 (2H, m), 7.02 (1H, d, J=8.7Hz), 7.40 -7.47 (3H, m), 7.63 (1H, dd, J=8.7, 3.0Hz), 7. 69-7.72 (2H, m), 8.06 (1H, d, J=2.4Hz), 8.20 (1H, t, J=5.4Hz), 11.84 (1H, br), 12.14 (1H, brs).

例222:化合物番号222の化合物の製造

原料として、2-(5-ブロモ-2-ヒドロキシベンゾイル)アミノ-4-フェ

ニルチアゾールー5-カルボン酸(化合物番号217)、及びイソプロピルアミンを用いて例220と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 23.9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 07 (6H, d, J=6. 3Hz), 4. 02 (1H, m), 7. 02 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 40-7. 52 (3H, m), 7. 64 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 69-7. 73 (2H, m), 8. 06 (1H, d, J=2. 7Hz), 11. 89 (1H, br), 12. 14 (1H, brs).

例223:化合物番号223の化合物の製造

原料として、2-(5-ブロモ-2-ヒドロキシベンゾイル)アミノ-4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸(化合物番号217)、及び2-フェネチルアミンを用いて例220と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:62.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 78 (2H, t, J=7. 5Hz), 3. 43 (2H, q, J=7. 5Hz), 7. 02 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 19-7. 24 (3H, m), 7. 27-7. 33 (2H, m), 7. 39-7. 41 (3H, m), 7. 61-7. 65 (3H, m), 8. 06 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 25 (1H, t, J=6. 0Hz), 11. 85 (1H, br s), 12. 15 (1H, br s).

例224:化合物番号224の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4-(トリフルオロメチル)チアゾール-5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:88.7%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 32 (3H, t, J=7. 2Hz), 4. 33 (2H, q, J=7. 2Hz), 7. 01 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 63 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 98 (1H, d, J=2. 4

Hz), 12. 64 (1H, br).

例225:化合物番号225の化合物の製造

原料として、4-ヒドロキシビフェニル-3-カルボン酸、及び2-アミノ-4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:61.7%

mp 207-208℃.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 23 (3H, t, J=7. 2Hz), 4. 22 (2H, q, J=7. 2Hz), 7. 16 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 36 (1H, t, J=7. 5Hz), 7. 45-7. 50 (5H, m), 7. 69 -7. 76 (4H, m), 7. 85 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 31 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 73 (1H, brs), 12. 60 (1H, brs).

[4-ヒドロキシビフェニルー3-カルボン酸:「テトラヘドロン(Tetrahedron)」, (米国), 1997年, 第53巻, p. 11437参照]

例226:化合物番号226の化合物の製造

原料として、(4'-7)ルオロー4ーヒドロキシビフェニル) -3-3 ルボン酸及び2-アミノー4-フェニルチアゾールー5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:62.7%

mp 237-238°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 22 (3H, t, J=7. 2Hz), 4. 21 (2H, q, J=7. 2Hz), 7. 13 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 28 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 44-7. 45 (3H, m), 7. 71-7. 75 (4H, m), 7. 81 (1H, dd, J=8. 8, 2. 4Hz), 8. 27 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 67 (1H, brs), 12. 5 8 (1H, brs).

[(4'-フルオロー4ーヒドロキシビフェニル) -3-カルボン酸:「テトラヘドロン (Tetrahedron)」,1997年,第53巻,p. 11437参照]

原料として、(2', 4' -ジフルオロ-4-ヒドロキシビフェニル) -3-カルボン酸及び2-アミノ-4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:45.6%

mp 206-207°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 22 (3H, t, J=7. 2Hz), 4. 22 (2H, q, J=7, 2Hz), 7. 17 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 21 (1H, td, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 38 (1H, ddd, J=11. 7, 9. 3, 2. 4Hz), 7. 44-7. 46 (3H, m), 7. 6 0-7. 75 (4H, m), 8. 13-8. 14 (1H, m), 11. 86 (1H, brs), 12. 46 (1H, brs).

例228:化合物番号228の化合物の製造

例227:化合物番号227の化合物の製造

(1) [4-ヒドロキシー4'-(トリフルオロメチル) ビフェニル] -3-カル ボン酸

5ープロモサリチル酸(500 mg, 2.30 mmol)、ジヒドロキシー4ー (トリフルオロメチル)フェニルボラン(488mg, 2.57mmol)、酢酸パラジウム(10mg, 0.040mmol)及び1mol/L炭酸ナトリウム水溶液(7mL)の混合物を80℃で1時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣を、定法に従い、トリメチルシリルジアゾメタン及びメタノールによりメチルエステル化し、次いでシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製して、無色液体(563mg)を得た。この液体のメタノール(10mL)溶液に、2規定水酸化ナトリウム(3mL)を加え、60℃で1

時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、2規定塩酸にあけ酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をnーヘキサン/ジクロルメタンで懸濁洗浄して、標題化合物の白色結晶(458mg,70.4%)を得た。

mp 185℃ (dec.).

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 09 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 77 (2H, d, J=8.0Hz), 7. 85 (2H, d, J=8.0Hz), 7. 90 (1H, dd, J=8.8, 2.0Hz), 8. 10 (1H, d, J=2.4Hz), 11.80 (1H, brs).

(2) 2-{[4-ヒドロキシ-4'-(トリフルオロメチル) ビフェニル]-3 -カルボニル} アミノー4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸 エチルエス テル (化合物番号228)

原料として、[4-ヒドロキシ-4'-(トリフルオロメチル)ビフェニル]-3 -カルボン酸及び2-アミノ-4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸 エチ ルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:41.7%

mp 236-237°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 22 (3H, t, J=7. 2Hz), 4. 21 (2H, q, J=7. 2Hz), 7. 18 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 44-7. 45 (3H, m), 7. 72-7. 74 (2H, m), 7. 81 (2 H, d, J=8. 4Hz), 7. 91 (1H, dd, J=8. 8, 2. 4Hz), 7. 93 (2H, d, J=8.4Hz), 8. 36 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 78 (1H, brs), 12. 62 (1H, brs).

例229:化合物番号229の化合物の製造

原料として、2-ヒドロキシ-5-(1-ピロリル)安息香酸、及び2-アミノ -4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199

(3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

WO 03/103657

収率:55.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1.22 (3H, t, J=7.2Hz), 4. 22 (2H, q, J=7.2Hz), 6.26 (2H, t, J=2.1Hz), 7. 13 (1H, d, J=8.7Hz), 7.32 (2H, t, J=2.1Hz), 7. 43-7.47 (3H, m), 7.70-7.75 (3H, m), 8.09 (1H, d, J=2.7Hz), 11.58 (1H, brs), 12.55 (1H, brs): 例230:化合物番号230の化合物の製造

(1) 2-ヒドロキシ-5-(2-チエニル) 安息香酸

5-ブロモサリチル酸(500mg, 2.30mmol)、の1,2-ジメトキシ エタン(5 m L)溶液に、アルゴン雰囲気下、テトラキス (トリフェニルホスフィ ン) パラジウム(80mg, 0.07mmol)を加え、室温で10分間攪拌した。 次いで、ジヒドロキシー2ーチエニルボラン(324mg, 2.53mmol)及 び1m01/L炭酸ナトリウム水溶液(7mL)を加え、2時間加熱還流した。反 応混合物を室温まで冷却後、2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エ チル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧 留去して得られた残渣を、定法に従い、トリメチルシリルジアゾメタン及びメタ ノールによりメチルエステル化し、次いで、シリカゲルカラムクロマトグラフィ - (n-ヘキサン: 酢酸エチル=5:1) で精製して、黄色液体(277mg) を得た。この液体のメタノール(5 m L)溶液に、2 規定水酸化ナトリウム(1.5 mL)を加え、60℃で1時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、2規定塩 酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、 無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をn-ヘキサ ン/ジクロルメタンで晶析して、標題化合物の白色結晶(58mg, 11.5%) を得た。

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6}): \delta$ 6. 95(1H, d, J=8.8Hz), 7. 0 9(1H, dd, J=4.8, 3.6Hz), 7. 37(1H, dd, J=4.0, 1. 2Hz), 7. 45(1H, dd, J=5.2, 1.2Hz), 7. 74(1H, dd,

J=8.8, 2.8Hz), 7.96(1H, d, J=2.8Hz).

(2) 2- [2-ヒドロキシ-5-(2-チエニル) ベンゾイル] アミノー4-フェニルチアゾールー5ーカルボン酸 エチルエステル (化合物番号230) 原料として、2-ヒドロキシ-5-(2-チエニル) 安息香酸、及び2-アミノ-4-フェニルチアゾールー5ーカルボン酸 エチルエステルを用いて例199(3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:58.2%

mp 213-214°C.

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6}): \delta$ 1. 22(3H, t, J=7. 2Hz9, 4. 2 1(2H, q, J=7. 2Hz), 7. 10(1H, d, J=9. 2Hz), 7. 12(1 H, dd, J=4. 8, 3. 6Hz), 7. 44-7. 46(4H, m), 7. 50 (1H, dd, J=4. 8, 1. 2Hz), 7. 71-7. 74(2H, m), 7. 7 9(1H, dd, J=8. 8, 2. 4Hz), 8. 21(1H, d, J=2. 4Hz), 11. 78(1H, brs), 12. 44(1H, brs).

例231:化合物番号231の化合物の製造

(1)2-アミノー4-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]チアゾ ール

3', 5'ービス(トリフルオロメチル)アセトフェノン(0.51g, 2.0 mmol)のテトラヒドロフラン(5ml)溶液に、フェニルトリメチルアンモニウムトリブロミド(753mg, 2mmol)を加え、室温で5時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣にエタノール(5ml)、チオウレア(152mg, 2mmol)を加え、30分間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製、n-ヘキサンで懸濁洗浄して、

WO 03/103657 PCT/JP03/07128 -

標題化合物の薄黄白色結晶 (520.1mg, 83.3%) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃): δ 5.03 (2H, s), 6.93 (1H, s),

7. 77 (1H, s), 8. 23 (2H, s).

(2) $5-\rho$ ロロー $2-\nu$ ドロキシーNー $\{4-\{3,5-\nu$ ズ(トリフルオロメチル) フェニル] チアゾールー $2-\lambda$ ベンズアミド (化合物番号231) $5-\rho$ ロロサリチル酸 $(172.6\,\mathrm{mg},1\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ 、 $2-\nu$ パー $4-\{3,5-\nu$ ス(トリフルオロメチル) フェニル] チアゾール $(312.2\,\mathrm{mg},1\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ 、三塩化リン $(44\,\mu\,\mathrm{L},0.5\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ 、モノクロロベンゼン $(5\,\mathrm{m}\,\mathrm{L})$ の混合物を $4\,\mathrm{e}\,1\,\mathrm{mm}\,$ で記念した。反応混合物を室温まで冷却後、水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー $(n-\lambda+\nu)$:酢酸エチル= $3:1\rightarrow2:1$)で精製して、標題化合物の淡黄白色粉末 $(109.8\,\mathrm{mg},23.5\%)$ を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 08 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 53 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 7. 94 (1H, d, J=3.0 Hz), 8. 07 (1H, s), 8. 29 (1H, s), 8. 60 (2H, s), 1 1. 77 (1H, s), 12. 23 (1H, s).

例232:化合物番号232の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び2 ーアミノー4, 5, 6, 7 ーテトラヒドロベング [b] チオフェンー3 ーカルボン酸 エチルエステルを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:49.6%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 32 (3H, t, J=7.2Hz), 1. 74 (4H, br), 2. 63 (2H, br), 2. 75 (2H, br), 4. 30 (2H, q, J=7.2Hz), 7. 05 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 5 0 (1H, dd, J=8.7, 3.0Hz), 7. 92 (1H, d, J=3.0Hz), 12. 23 (1H, s), 13. 07 (1H, s).

例233:化合物番号233の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3-アミノ-5-フェニルピラゾール を用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 9. 2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 98 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 01 (1H, s), 7. 35 (1H, t, J=7.6Hz), 7. 46 (2H, t, J=7.6Hz), 7. 58 (1H, dd, J=8.8, 2.8Hz), 7. 74 -7. 76 (2H, m), 8. 19 (1H, s), 10. 86 (1H, s), 12. 09 (1H, s), 13. 00 (1H, brs).

例234:化合物番号234の化合物の製造

(1) 2-アミノー4, 5-ジエチルオキサゾール

プロピオイン (1.03g, 8.87mmol) のエタノール (15mL) 溶液に、シアナミド (0.75g, 17.7mmol)、ナトリウムエトキシド (1.21g, 17.7mmol)を加え、室温で3.5時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ジクロロメタン:メタノール=9:1)で精製して、標題化合物の黄色アモルファス(369.2mg, 29.7%)を得た。 1 H-NMR (DMSO-d₆):δ 1.04 (3H, t, J=7.5Hz), 1.06 (3H, t, J=7.5Hz), 2.

(2) 2-rセトキシー5-プロモーN- (4, 5-ジエチルオキサゾール2-イル) ベンズアミド

43 (2H, q, J = 7. 5Hz), 6. 15 (2H, s).

原料として、2-アセトキシ-5-ブロモ安息香酸、及び2-アミノ-4,5-ジエチルオキサゾールを用いて例5と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 22.0%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 22 (3H, t, J=7.5Hz), 1. 2

3 (3H, t, J=7.5Hz), 2. 38 (3H, s), 2. 48 (2H, q, J=7.5Hz), 2. 57 (2H, q, J=7.5Hz), 6. 96 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 58 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 8. 32 (1H, s), 11. 40 (1H, br).

(3) 5-ブロモーN-(4, 5-ジエチルオキサゾール2-イル)-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号234)

原料として、2-アセトキシー5-プロモーN-(4,5-ジエチルオキサゾールー2-イル)ベンズアミドを用いて例2と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:70.2%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 5Hz), 1. 26 (3H, t, J=7. 5Hz), 2. 52 (2H, q, J=7. 5Hz), 2. 60 (2H, q, J=7. 5Hz), 6. 84 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 43 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 8. 17 (1H, d, J=3. 0Hz), 11. 35 (1H, br), 12. 83 (1H, br).

例235:化合物番号235の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4,5-ジフェニルオキ サゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:32.6%

mp 188-189°C.

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$ 6. 98 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 40-7. 49 (6H, m), 7. 53-7. 56 (2H, m), 7. 59-7. 63 (3H, m), 8. 01 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 80 (2H, brs).

[2-アミノー4, 5-ジフェニルオキサゾール:「ツォーナル・オルガニッシェスコイ・キミー:ロシアン・ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー (Zhournal Organicheskoi Khimii: Russian Journal of Organic Chemistry)」,

(ロシア), 1980年, 第16巻, p. 2185参照] 例236:化合物番号236の化合物の製造

(1) 2-Tミノー4, 5-ビス(フランー2-イル)オキサゾールフロイン(0.50g, 2.60mmol)のエタノール(15ml)溶液に、シアナミド(218.8mg, 5.20mmol)、ナトリウムエトキシド(530.8mg, 7.80mmol)を加え、室温で2時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル= $1:1\rightarrow 1:2$)で精製して、標題化合物の黒褐色結晶(175.0mg, 31.1%)を得た。 ^1H-NMR ($DMSO-d_6$): $\delta6.59$ (1H, dd, J=3.3, 2.1Hz),6.62(1H, dd, J=3.30、2.1Hz),2.1Hz0 ,2.1Hz0 2.1Hz0 2.1H

(2) 5-ブロモ-N-[4, 5-ビス(フラン-2-イル)オキサゾール-2-イル] -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号 2 3 6)

dd, J=3. 3, 0. 6Hz), 6. 80 (1H, dd, J=3. 3, 0. 9H

z), 7. 05 (2H, s), 7. 75-7. 76 (2H, m).

原料として、5ープロモサリチル酸、及び2ーアミノー4,5ービス(フランー2-イル)オキサゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:12.9%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 65 (1H, dd, J=3. 6, 1. 8Hz), 6. 68 (1H, dd, J=3. 6, 1. 8Hz), 6. 75 (1H, d, J=8, 7Hz), 6. 92 (1H, dd, J=3. 6, 0. 9Hz), 6. 93 (1H, d, J=3. 3Hz), 7. 37 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 80 (1H, dd, J=1. 8, 0. 9Hz), 7. 84 (1H, dd, J=1. 8, 0. 9Hz), 7. 84 (1H, dd, J=1. 8, 0. 9Hz), 7. 92 (1H, d, J=3. 0Hz), 14. 88 (2H, br).

例237:化合物番号237の化合物の製造

(1) 2-rセトキシーN-(5-hリフルオロメチルー1, 3, 4-fアジア ゾールー2-fル) ベンズアミド

原料として、O-アセチルサリチル酸クロリド、及び2-アミノー5-トリフル オロメチルー1, 3, 4-チアジアゾールを用いて例1と同様の操作を行い、標 題化合物を得た。

収率:51.1%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 23 (3H, s), 7. 32 (1H, d d, J=8. 0, 1. 2Hz), 7. 45 (1H, t d, J=7. 6, 1. 2Hz), 7. 69 (1H, t d, J=8. 0, 2. 0Hz), 7. 87 (1H, d d, J=8. 0, 2. 0Hz), 13. 75 (1H, brs).

(2) 2-ヒドロキシーN- (5-トリフルオロメチルー1, 3, 4-チアジア ゾールー2-イル) ベンズアミド (化合物番号237)

原料として、2-アセトキシー $\dot{N}-$ (5-トリフルオロメチルー1, 3, 4-チアジアゾールー2-イル)ベンズアミドを用いて例2と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:92.9%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 00 (1H, td, J=8. 0, 0. 8Hz), 7. 06 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 51 (1H, ddd, J=8. 4, 7. 6, 2. 0Hz), 7. 92 (1H, dd, J=8. 0, 1. 6Hz), 12. 16 (1H, br).

例238:化合物番号238の化合物の製造

原料として、5ープロモサリチル酸、及び2ーアミノー5ートリフルオロメチル -1,3,4ーチアジアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を 得た。

収率:80.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 01 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 63 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 97 (1H, d, J=2.4

Hz).

例239:化合物番号239の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノピリジンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:23.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 02 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 42 (1H, ddd, J=9. 0, 4. 8, 0. 6Hz), 7. 47 (1H, dd, J=8. 7, 5. 7Hz), 7. 92 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 15 (1H, ddd, J=8. 4, 2. 4, 1. 5Hz), 8. 35 (1H, dd, J=7. 8, 1. 5Hz), 8. 86 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 70 (1H, s).

例240:化合物番号240の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-アミノ-2-クロロピリジンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:12.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 04 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 49 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 7. 54 (1H, d, J=8.4 Hz), 7. 88 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 21 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 8. 74 (1H, d, J=2.7Hz), 10.62 (1H, s), 11.57 (1H, s).

例241:化合物番号241の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-6-クロロ-4-メトキシピリミジンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 2. 2%、白色固体

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 86 (3H, s), 6. 85 (1H, s), 7. 01 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 47 (1H, dd, J=9. 0, 3. 0Hz), 7. 81 (1H, d, J=3. 0Hz), 11. 08 (1H, s), 11.

65 (1H, s).

例242:化合物番号242の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノキノリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 4.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 07 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 51 (1H, dd, J=9. 0, 3. 0Hz), 7. 61 (1H, dt, J=7. 8, 1. 2Hz), 7. 70 (1H, dt, J=7. 8, 1. 5Hz), 7. 98 (2H, d, J=3. 0Hz), 8. 01 (1H, s), 8. 82 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 80 (1H, s), 11. 74 (1H, s).

例243:化合物番号243の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び2 ーアミノー6 ーブロモピリジンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:12.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 07 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 42 (1H, d, J=7.8Hz), 7. 51 (1H, dd, J=8.7, 2.7 Hz), 7. 82 (1H, t, J=7.5Hz), 7. 94 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 24 (1H, d, J=7.8Hz), 10. 95 (1H, s), 11. 97 (1H, s).

例244:化合物番号244の化合物の製造

(1) 2-アセトキシー5-クロロ安息香酸

5-クロロサリチル酸(13.35g, 77mmo1)、無水酢酸(20mL)の混合物に濃硫酸(0.08mL)をゆっくり滴下した。反応混合物が固化した後、氷水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をn-ヘキサンで懸濁洗浄して、標題化合物の白色結晶(15.44g, 93.0%)を得た。 ^1H-NMR ($DMSO-d_6$): δ 2.25(3H, s), 7.27(1H, d,

J=8.7Hz), 7.72 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7.89 (1H, d, J=2.7Hz), 13.47 (1H, s).

(2) 2-アセトキシ-5-クロロ-N-(ピリダジン-2-イル)ベンズアミド

原料として、2-アセトキシー5-クロロ安息香酸、及び2-アミノピリダジンを用いて例204(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:19.7%

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): δ 2. 42 (3H, s), 7. 19 (1H, d, J = 8. 7Hz), 7. 54 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 01 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 28 (1H, dd, J=2. 4, 1. 8Hz), 8. 42 (1H, d, J=2. 4Hz), 9. 09 (1H, s), 9. 66 (1H, d, J=1. 8Hz).

(3) 5-クロロー2-ヒドロキシ-N- (ピリダジン-2-イル) ベンズアミド (化合物番号244)

原料として、2-アセトキシ-5-クロロ-N-(ピリダジン-2-イル)ベンズアミドを用いて例2と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:72.6%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7.09 (1H, d, J=9.0Hz), 7.52 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7.96 (1H, d, J=2.7Hz), 8.44-8.47 (2H, m), 9.49 (1H, s), 10.99 (1H, s), 12.04 (1H, s).

例245:化合物番号245の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-5-ブロモピリミジンを 用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:10.3%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 98 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 59 (1H, dd, J=8.8, 2.4Hz), 8. 00 (1H, d, J=2.8

Hz), 8.86 (2H, s), 11.09 (1H, s), 11.79 (1H, s). 例246:化合物番号246の化合物の製造

原料として、2-(5-ブロモ-2-ヒドロキシベンゾイル)アミノ-4-フェニルチアゾール5-カルボン酸(化合物番号217)、及びプロピルアミンを用いて例220と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:23.1%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 0. 82 (3H, t, J=7.5Hz), 1. 39-1. 51 (2H, m), 3. 13 (2H, q, J=6.6Hz), 7. 02 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 40-7. 48 (3H, m), 7. 63 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 68-7. 72 (2H, m), 8. 06 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 18 (1H, t, J=5.7Hz), 11. 87 (1H, brs), 12. 14 (1H, brs).

例247:化合物番号247の化合物の製造

 $5-スルフォサリチル酸(218mg, 1mmol)、3, <math>5-ビス(トリフルオロメチル)アニリン(229mg, 1mmol)、三塩化リン(88<math>\mu$ L, 1mmol)、オルトーキシレン(5mL)の混合物を3時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-へキサン:酢酸エチル=3:1)で精製して、標題化合物の白色固体(29mg, 9.2%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 15 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 65 (2H, s), 7. 73 (1H, s), 7. 81 (1H, s), 7. 82 (1H, dd, J=8.7, 2.5Hz), 8. 23 (1H, d, J=2.5Hz), 8. 38 (2H, s), 10. 87 (1H, s), 11. 15 (1H, brs).

例248:化合物番号248の化合物の製造

 $5-\rho$ ロロサリチル酸($87\,\mathrm{mg}$, $0.5\,\mathrm{mmo}\,1$)、2, $2-\mathrm{\it i}$ ス($3-\mathrm{\it T}$ ミノ $-4-\mathrm{\it J}$ チルフェニル)-1, 1, 1, 3, 3, $3-\mathrm{\it C}$ キサフルオロプロパン($363\,\mathrm{mg}$, $1\,\mathrm{mmo}\,1$)、三塩化リン($44\,\mu$ L, $0.5\,\mathrm{mmo}\,1$)、トルエン($4\,\mathrm{\it L}$

mL) の混合物を4時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー $(n- \wedge + + +)$: 酢酸エチル=5:1) で精製して、標題化合物の白色 $(16 \, \mathrm{mg}, 4.9\%)$ を得た。(後述する例251、化合物番号251の化合物を副生成物として得た。)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 34 (6H, s), 7. 04 (4H, d, J=8. 8Hz), 7. 39 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 48 (2H, d d, J=8. 8, 2. 9Hz), 7. 96 (2H, d, J=2. 9Hz), 8. 1 9 (2H, s), 10. 44 (2H, s), 12. 17 (2H, s).

例249:化合物番号249の化合物の製造

原料として、3-フェニルサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:64.6%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 12 (1H, t, J=8. 1Hz), 7. 37 (1H, tt, J=7. 5, 1. 5Hz), 7. 43-7. 48 (2H, m), 7. 56-7. 60 (3H, m), 7. 91 (1H, s), 8. 07, (1H, dd, J=8. 1, 1. 5Hz), 8. 48 (2H, s), 11. 00 (1H, s), 12. 16 (1H, s).

例250:化合物番号250の化合物の製造

原料として、4-フルオロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.7%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}): δ 6. 81-6. 90 (2H, m), 7. 84 (1H, s,), 7. 93-7. 98 (1H, m,), 8. 45 (2H, s,), 10. 78 (1H, s), 11. 81 (1H, s,).

例251:化合物番号251の化合物の製造

前述した例248において、化合物番号248の化合物との混合物を分離して得た。

収率: 9. 4%

¹H-NMR (CD₃OD): δ 2. 16 (3H, s), 2. 34 (3H, s), 6. 69 (1H, d, J=8. 2Hz), 6. 76 (1H, brs) 6. 95 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 02 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 15 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 29 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 37 (1H, dd, J=8. 8, 2. 6Hz), 7. 97 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 98 (1H, s).

例252:化合物番号252の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び4-[2-アミノ-4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンゾニトリルを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:11.6%

¹H-NMR (CD₃OD): δ 6. 88 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 1 9 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 24 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 33 (1H, dd, J=8. 8, 2. 8Hz), 7. 46 (1H, dd, J=8. 9, 1. 9Hz), 7. 76 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 98 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 96 (1H, s).

例253:化合物番号253の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノ-4-(4-メトキシフェノキシ)ベンゾトリフルオライドを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:88.1%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 3. 85 (3H, s) 6. 81 (1H, d, J = 8. 5Hz), 6. 97-7. 02 (3H, m), 7. 08 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 30 (1H, m), 7. 40 (1H, dd, J=8. 8, 1. 9Hz), 7. 45 (1H, d, J=2. 2Hz), 8. 70 (1H, s), 8. 78 (1H, d, J=1. 6Hz), 11. 76 (1H, s).

例254:化合物番号254の化合物の製造

原料として、サリチル酸、及び2,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを 用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:47.8%

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD): δ 7. 00-7. 06 (2H, m), 7. 48 (1 H, dt, J=1. 5, 7. 5Hz), 7. 74 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 01-8. 08 (2H, m), 8. 79 (1H, s), 11. 09 (1H, s), 12. 03 (1H, s).

例255:化合物番号255の化合物の製造

(1) 2-アミノー4-(2, 4-ジクロロフェニル) チアゾール

原料として、2',4'ージクロロアセトフェノン、及びチオウレアを用いて例

231(1)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:97.1%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 5. 01 (2H, s), 7. 09 (1H, s), 7. 28 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 45 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 82 (1H, d, J=8. 4Hz).

(2) 5-クロロー2-ヒドロキシ-N-[4-(2, 4-ジクロロフェニル) チアゾール-2-イル] ベンズアミド(化合物番号255)

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-4-(2, 4-ジクロロフェニル)チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:8.0%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 08 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 50-7. 55 (2H, m), 7. 72-7. 76 (2H, m), 7. 91 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 95 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 87 (1H, brs), 12. 09 (1H, brs).

例256:化合物番号256の化合物の製造

原料として、3-イソプロピルサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメ

チル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:99.2%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 26 (6H, d, J=6.9Hz), 3. 4 4 (1H, Hept, J=6.9Hz), 6. 92 (1H, t, J=7.8Hz), 7. 38 (1H, dd, J=8.1, 1.2Hz), 7. 44 (1H, d, J=7. 5Hz), 7. 69 (1H, s), 8. 13 (3H, s), 11. 88 (1H, s). 例257:化合物番号257の化合物の製造

N- [3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-ヒドロキシー3-イソプロピルベンズアミド (化合物番号<math>256;100mg,0.26mmol) の四塩化炭素 (5mL) 溶液に、アルゴン雰囲気下、臭素 $(14.4\mu$ L,0.28mmol) 及び鉄粉 (1.7mg,0.03mmol) を加え、室温で2時間攪拌した。反応混合物を酢酸エチルで希釈した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をn-ヘキサン/酢酸エチルで晶析して、標題化合物の白色固体 (110mg,91.5%) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 25 (6H, d, J=6.9Hz), 3. 3 9 (1H, Hept, J=6.9Hz), 7. 49-7. 51 (2H, m), 7. 71 (1H, brs), 8. 11-8. 14 (3H, m), 11. 81 (1H, brs).

例258:化合物番号258の化合物の製造

N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-ヒドロキシー3-メチルベンズアミド (化合物番号58;150mg,0.41mmol)のメタノール/水(3:1)混合溶液(5mL)に、N-ブロモコハク酸イミド(88.2mg,0.50mmol)を加え、室温で10分間攪拌した。反応混合物を酢酸エチルで希釈した。酢酸エチル層を10%チオ硫酸ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル

=5:1) で精製して、標題化合物の白色粉末(167mg, 91.5%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 2. 28 (3H, s), 7. 47 (1H, s), 7. 50 (1H, d, J=2.4Hz), 7. 71 (1H, s), 8. 08 (1H, brs), 8. 13 (2H, s), 11. 71 (1H, s).

例259:化合物番号259の化合物の製造

N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-ヒドロキシ-3-フェニルベンズアミド (化合物番号 249) を用いて例 258 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:67.5%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 36-7. 50 (3H, m), 7. 55 -7. 59 (2H, m), 7. 71 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 93 (1 H, brs), 8. 28 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 45 (2H, s), 1 1. 06 (1H, brs), 12. 16 (1H, brs).

例260:化合物番号260の化合物の製造

(1) 2ーアミノー4ー(3, 4ージクロロフェニル)チアゾール原料として、3', 4'ージクロロアセトフェノン、及びチオウレアを用いて例231(1)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:77.8%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 17 (2H, s), 7. 24 (1H, s), 7. 62 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 78 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 22 (1H, d, J=2. 4Hz).

(2) 5ークロロー2ーヒドロキシーNー [4ー(3,4ージクロロフェニル) チアゾールー2ーイル] ベンズアミド (化合物番号260)

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-4-(3,4-ジクロロフェニル)チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:15.1%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 08 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 52 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 71 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 91 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 94 (1H, s), 8. 18 (1H, d, J=1. 5Hz), 12. 09 (2H, bs).

例261:化合物番号261の化合物の製造

(1) 2-アミノ-4-[4-(トリフルオロメチル)フェニル] チアゾール 原料として、4'-(トリフルオロメチル)アセトフェノン、及びチオウレアを 用いて例231(1)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:77.5%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 18 (2H, s), 7. 26 (1H, s), 7. 72 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 00 (2H, d, J=8. 1Hz).

(2) 5-クロロー2-ヒドロキシ-N- {4- [4- (トリフルオロメチル) フェニル] チアゾール-2-イル} ベンズアミド (化合物番号261)

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-4-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:16.0%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 09 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 53 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 81 (2H, d, J=8.4 Hz), 7. 96 (1H, d, J=2.4Hz), 7. 98 (1H, s), 8. 16 (2H, d, J=8.1Hz), 11. 91 (1H, bs), 12. 13 (1H, bs).

例262:化合物番号262の化合物の製造

(1) 2-メトキシー4-フェニル安息香酸メチル

4-クロロ-2-メトキシ安息香酸メチル (904mg, 4.5mmol)、フェニルボロン酸 (500mg, 4.1mmol)、炭酸セシウム (2.7g, 8.2mmol) のN, N-ジメチルホルムアミド (15mL) 溶液に、アルゴン雰囲

気下、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(29mg,0.0 4 mm o 1)を加え、1 2 0 $^{\circ}$ で8時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、 酢酸エチルで希釈した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-n++ン:酢酸エチル=10:1)で精製して、標題化合物の無色油状物(4 1 0 mg,41.2%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): δ 3. 91 (3H, s), 3. 98 (3H, s), 7. 17 (1H, d, J=1. 5Hz), 7. 20 (1H, dd, J=8. 1, 1. 5Hz), 7. 31-7. 50 (3H, m), 7. 59-7. 63 (2H, m), 7. 89 (1H, d, J=8. 1Hz).

(2) 2-メトキシー4-フェニル安息香酸

2-メトキシー4-フェニル安息香酸メチル(410mg, 1.69mmol)のメタノール(5mL)溶液に2規定水酸化ナトリウム水溶液(5mL)を加え、1時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣に2規定塩酸を加え、析出した結晶を濾取して、標題化合物の粗生成物(371mg, 96.0%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 93 (3H, s), 7. 29 (1H, d d, J=8. 1, 1. 5Hz), 7. 34 (1H, d, J=1. 5Hz), 7. 4 0-7. 53 (3H, m), 7. 73-7. 77 (3H, m), 12. 60 (1H, s).

(3) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシー 4-フェニルベンズアミド

原料として、2-メトキシ-4-フェニル安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:97.5%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 4. 19 (3H, s), 7. 25 (1H, m), 7. 38-7. 53 (4H, m), 7. 62-7. 65 (3H, m), 8. 12 (2

H, s), 8. 35 (1H, d, J=8. 1Hz), 10. 15 (1H, brs).
(4) N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-ヒドロキシ
-4-フェニルベンズアミド (化合物番号262)

N- [3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-メトキシー4-フェニルベンズアミド (100 mg, 0.24 mmol) のジクロロメタン (5 m L) 溶液に <math>1 M三臭化ホウ素ージクロロメタン溶液 (0.71 mL, 0.71 m mol) を加え、室温で 1 時間攪拌した。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1) で精製して、標題化合物の白色粉末(69.3 mg, 71.6%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 20 (1H, dd, J=8. 4. 1. 8Hz), 7. 30 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 39-7. 51 (3H, m), 7. 60-7. 64 (3H, m), 7. 70 (1H, brs), 8. 15 (2H, s), 8. 19 (1H, brs), 11. 59 (1H, s). 例263: 化合物番号263の化合物の製造

(1) 2-rミノー4-(2, 5-ジフルオロフェニル) チアゾール 原料として、2', 5'-ジフルオロアセトフェノン、及びチオウレアを用いて 例 2 3 1 (1) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:77.8%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 45 (1H, d, J=2.7Hz), 7. 11-7. 17 (1H, m), 7. 19 (2H, s), 7. 28-7. 36 (1H, m), 7. 65-7. 71 (1H, m).

(2) 5-クロロー2ーヒドロキシーN-[4-(2,5-ジフルオロフェニル) チアゾール-2-イル] ベンズアミド (化合物番号263)

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-4-(2,5-ジフルオロフェニル)チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:36.5%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 09 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 22-7. 30 (1H, m), 7. 37 (1H, m), 7. 53 (1H, dd, J=8.7, 3.0Hz), 7. 72 (1H, d, J=2.4Hz), 7. 77-7. 84 (1H, m), 7. 94 (1H, d, J=3.0Hz), 11. 89 (1H, bs), 12. 12 (1H, bs).

例264:化合物番号264の化合物の製造

(1) 2-アミノー4- (4-メトキシフェニル) チアゾール

原料として、4'ーメトキシアセトフェノン、及びチオウレアを用いて例231

(1) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:85.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 76 (3H, s), 6. 82 (1H, s), 6. 92 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 01 (2H, s), 7. 72 (2H, d, J=8. 7Hz).

(2) 5-クロロー2ーヒドロキシーN- [4-(4-メトキシフェニル) チア ゾール-2-イル] ベンズアミド (化合物番号264)

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-4-(4-メトキシフェ ニル) チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:16.4%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 80 (3H, s), 7. 01 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 07 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 50-7. 55 (2H, m), 7. 86 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 96 (1H, d, J=2. 7Hz), 11. 90 (1H, bs), 12. 04 (1H, bs).

例265:化合物番号265の化合物の製造

(1) 2-アミノー4-[3-(トリフルオロメチル) フェニル] チアゾール原料として、<math>3, -(トリフルオロメチル) アセトフェノン、及びチオウレアを用いて例<math>231(1) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:94.1%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 19 (2H, s), 7. 27 (1H, s), 7. 61 (2H, dd, J=3. 9, 1. 5Hz), 8. 07-8. 13 (2H, m).

(2) $5-クロロー2-ヒドロキシ-N-\{4-[3-(トリフルオロメチル)$ フェニル] チアゾールー2-イル} ベンズアミド (化合物番号265) 原料として、5-クロロサリチル酸、及び<math>2-アミノ-4-[3-(トリフルオロメチル)] フェニル] チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:31.0%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 13 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 53 (1H, dd, J=9.0, 2.7Hz), 7. 70 (1H, d, J=2.4 Hz), 7. 71 (1H, d, J=1.2Hz), 7. 95 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 00 (1H, s), 8. 24-8. 27 (2H, m), 12. 16 (2H, bs).

例266:化合物番号266の化合物の製造

(1) 2-アミノー4-(2, 3, 4, 5, 6-ペンタフルオロフェニル) チア ゾール

原料として、2', 3', 4', 5', 6'ーペンタフルオロアセトフェノン、 及びチオウレアを用いて例231(1)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:86.7%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 5. 19 (2H, s), 6. 83 (1H, s).

(2) $5-\rho$ ロロー2ーヒドロキシーNー [4-(2,3,4,5,6-ペンタ フルオロフェニル) チアゾールー2ーイル] ベンズアミド (化合物番号266) 原料として、 $5-\rho$ ロロサリチル酸、及び2-アミノー4-(2,3,4,5,6-ペンタフルオロフェニル) チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:23.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 08 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 53 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 73 (1H, s), 7. 93 (1H, d, J=2.7Hz), 11. 85 (1H, bs), 12. 15 (1H, bs).

例267:化合物番号267の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-4-メチルベンゾフェノンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:8.7%

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): δ 2. 50 (3H, s), 6. 98 (1H, d, J=8. 3Hz), 6. 99 (1H, d, J=7. 3Hz), 7. 39 (1H, dd, J=2. 0, 8. 6Hz), 7. 48-7. 64 (4H, m), 7. 72 (2H, d, J=7. 6Hz), 7. 83 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 57 (1H, s), 12. 18 (1H, s), 12. 34 (1H, br. s).

例268:化合物番号268の化合物の製造

2-EドロキシーN- [2, 5-Eス(トリフルオロメチル)フェニル] ベンズアミド(化合物番号 254; $175\,\text{mg}$, $0.5\,\text{mmol}$)の四塩化炭素($5\,\text{m}$ L)溶液に、鉄($3\,\text{mg}$, $0.05\,\text{mmol}$)、臭素($129\,\mu$ l, $2.5\,\text{mmol}$ l) を加え、 $50\,\text{C}$ で $12\,\text{時間攪拌}$ した。反応混合物を室温まで冷却後、飽和重曹水、水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-Cキサン:酢酸エチル=2:1)で精製して、標題化合物の白色結晶($184.2\,\text{mg}$, $72.7\,\text{%}$)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 92-7. 98 (1H, m), 8. 06 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 09 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 2 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 27-8. 32 (1H, m), 11. 31 (1H, s).

試験例1:NF-κB活性化阻害測定

NFー κ B活性化阻害作用をHill らの方法(「セル(Cell)」,(米国),1993年,第73巻,第2号,p.395-406参照。)を参考にして実施した。NFー κ B 結合配列(TGGGGACTTCCGC)を5個連結(タンデムに)したオリゴヌクレオチドをホタルルシフェラーゼ遺伝子(Luc)の上流に組み込んだプラスミド(pNF κ BーLuc Reporter Plasmid:STRATAGENE 社製)をトランスフェクション試薬(Effectene、QIAGEN 社製)を用いてヒト肝癌由来細胞株 HepG2にQIAGEN 社のプロトコールに従いトランスブェクトして、6~24時間培養した。その後、被検化合物の存在下又は非存在下で、TNFー α (40 ng/ml)を加えて4時間培養した後、細胞内のルシフェラーゼ活性をピッカジーンLT(東洋インキ社製)及び化学発光測定装置、(SPECTRAFLUORPLUS、TECAN社製)を用いて測定した。被検化合物非存在下におけるルシフェラーゼ活性値に対しての比率で阻害率を求めた。被検化合物 10μ g/ml 及び 1μ g/ml 存在下におけるNF- κ B活性阻害率を下記の表に示す。

化合物番号	NF-κB活性化阻害率 (%)	
	薬物濃度10μg/mL	薬物濃度1μg/mL
1 .	97.1	90.9
2	95.6	93.3
3	94.3	81.5
4	97.5	95.7
5	99. 2	96.5
6	98.6	94.9
7 .	85.4	86.6
. 8	99.2	92.0
9	99.6	92.2
1 0	99.4	95.8

•		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
1 1	98.3	92.9
1 2	99.2	86.3
1 3	96.0	7 6. 8
1 4	98.3	94.7
1 5	99. 2	94.5
1 6	99.4	42.7
1 7	99.1	74.9
18	98.5	5 9 . 7
1 9	96.9	95.5
2 0	94.9	91.1
2 1	90.1	53.3
2 2	97. 1	83.9
2 3	96.8	91.8
. 24	98.3	92.3
2 5	99.6	96.4
2 6	95.4	93.3
2 7	97.9	93.8
2 8	97.8	79.5
2 9	92.9	81.7
3 0	95.3	82.1
3 2	99.0	90.4
3 3	97.0	30.7
3 4	98.7	90.7
3 5	96.4	88. 2
3 7	94.5	N.T.
3 8	87.1	16.0

3 9	82.2	23.7
4 0	96.0	44.9
4 1	95.9	42.2
4 2	98.1	84.4
4 4	67.5	N.T.
4 5	63.4	N.T.
4 6	88.4	20.5
4 7	97.2	51.8
4 8	98.7	96.2
4 9	89.1	19.4
5 0	96.0	69.9
5 1	98.2	90.5
5 2	97.3	96.4
5 3	94.5	93.3
5 4	86.5	N.T.
5 5	88.6	10.8
5 6	95.1	89.4
5 7	91. 9	N.T.
5 8	95.0	88.2
5 9	94.7	41.9
60.	99.1	94.0
6 1	97. 2	95.1
6 2	86.9	37.0
6 3	85.0	85.4
6 4	94.1	84.9
6 5	89.8	83.3
		**

7 1	95.0	89.6
7 2	95.0	94.6
7 3	97.9	93.1
7 4	97.5	6 4 . 0
7 5	82.2	58.1
8 0	73.0	46.3
8 1	96.3	95.0
8 2	96.8	94.0
8 3	98.3	95.7
8 4	96.6	92.6
8 5	98.9	94.7
8 6	98.7	96.7
8 7	95.9	93.1
8 8	97.1	94.8
8 9	97.4	96.7
9 0	94.1	88.9
9 1	96.7	86.3
9 2	97.9	93.8
9 3	97.2	84.5
9 4	93.4	76.6
9 5	98.5	91.8
9 6	99. 1	94.6
9 7	97.8	95.8
9 8	86.4	81.8
9 9	98.0	54.3
100	95.1	85.6

101 82.0 17.7 102 98.3 89.3 104 99.2 97.2 105 97.5 94.6 106 92.1 92.3 107 96.2 94.9 108 88.4 41.5 110 98.7 96.5 111 99.7 96.5 112 95.7 96.5 113 96.2 90.5 114 98.2 91.8 115 98.4 90.7 116 97.3 90.0
104 99. 2 97. 2 105 97. 5 94. 6 106 92. 1 92. 3 107 96. 2 94. 9 108 88. 4 41. 5 110 98. 7 96. 5 111 99. 7 96. 5 112 95. 7 96. 5 113 96. 2 90. 5 114 98. 2 91. 8 115 98. 4 90. 7
105 97.5 94.6 106 92.1 92.3 107 96.2 94.9 108 88.4 41.5 110 98.7 96.5 111 99.7 96.5 112 95.7 96.5 113 96.2 90.5 114 98.2 91.8 115 98.4 90.7
106 92.1 92.3 107 96.2 94.9 108 88.4 41.5 110 98.7 96.5 111 99.7 96.5 112 95.7 96.5 113 96.2 90.5 114 98.2 91.8 115 98.4 90.7
107 96. 2 94. 9 108 88. 4 41. 5 110 98. 7 96. 5 111 99. 7 96. 5 112 95. 7 96. 5 113 96. 2 90. 5 114 98. 2 91. 8 115 98. 4 90. 7
108 88.4 41.5 110 98.7 96.5 111 99.7 96.5 112 95.7 96.5 113 96.2 90.5 114 98.2 91.8 115 98.4 90.7
110 98. 7 96. 5 111 99. 7 96. 5 112 95. 7 96. 5 113 96. 2 90. 5 114 98. 2 91. 8 115 98. 4 90. 7
111 99. 7 96. 5 112 95. 7 96. 5 113 96. 2 90. 5 114 98. 2 91. 8 115 98. 4 90. 7
112 95. 7 96. 5 113 96. 2 90. 5 114 98. 2 91. 8 115 98. 4 90. 7
113 96. 2 90. 5 114 98. 2 91. 8 115 98. 4 90. 7
114 98. 2 91. 8 115 98. 4 90. 7
115 98.4 90.7
116 97.3 90.0
117 92.6 92.8
118 99.5 95.0
119 86.9 85.4
120 97.5 88.6
121 95.5 92.9
122 96.9 95.1
123 96.8 91.8
124 97.0 94.2
125 96.8 84.5
126 92.8 77.1
127 97.1 85.4
128 95.1 91.4

1 2 9	71.8	N.T.
1 3 0	70.6	N.T.
1 3 1	88.7	49.1
1 3 3	95.6	91.0
134	96.3	8 9 . 1
135	99. 2	86.2
1 3 6	99.4	91.0
137	92.6	86.3
138	98.1	8 9. 6
1 3 9	94.7	90.8
140	82.0	70.9
141	97.9	82.4
1 4 2	95.7	32.4
1 4 3	96.8	38.3
1 4 4	56.4	N.T.
1 4 6	98. 5	91.2
1 4 7	91.0	38.9
1 4 9	87.1	37.4
151	98.2	85.8
152	95.3	35.1
153	97.1	88.3
154	93.3	83.0
1 5 5	90.2	11.2
1 5 6	95.7	93.8
157	98.8	5 2. 6
1 5 8	96.8	5 2 . 4

160	96.5	69.6
161	97.6	94.2
162	97.9	93.8
163	97.4	92.1
164	98.3	97.6
165	99. 4	95.9
166	96.4	94.1
1 6 7	98.7	76.4
1 6 8	97.8	46.7
1 6 9	95.9	31.6
171	98.1	90.6
172	96.4	93.7
. 173	98.3	86.4
174	89.6	N.T.
176	99. 5	96.0
177	99.4	87.8
178	89.7	N.T.
179	93.4	92.5
180	93.7	90.7
181	95.1	N.T.
182	90.2	85.3
183	86.8	N.T.
184	63.8	53.6
185	95.2	88.4
186	98.7	96.5
187	94.4	85.3

188	92.4	92.6
189	93.8	20.0
190	69.7	N.T.
191	67.2	N.T.
192	94.4	83.6
193	82.0	N.T.
194	71.7	N.T.
195	98.1	90.5
196	87.6	28.8
197	96.1	70.1
198	88.7	46.1
199	98.4	96.4
200	97.7	95.0
201	97.5	86.8
202	92.4	84.5
204	97.8	93.6
2 0 5	96.8	87.8
206	89.6	36.3
207	95.9	92.5
2 0 8	78.8	N.T.
2 1 0	72.1	N.T.
2 1 1	67.0	N.T.
2 1 2	95.0	79.7
2 1 3	8 9 . 4	85.1
214	95.9	70.2
2 1 5	97.3	90.7

2 1 6	82.8	55.8
2 1 8	94.2	80.7
2 1 9	96.0	82.2
2 2 0	58.6	50.8
2 2 1	84.0	51.9
2 2 2	91.3	49.6
2 2 3	60.4	33.3
2 2 4	96.5	87.6
2 2 5	78.6	34.6
2 2 6	85.8	45.0
227	90.3	31.8
2 2 8	90.0	66.9
2 2 9	90.1	74.0
2 3 0	84.8	40.8
2 3 1	94.5	95.9
2 3 2	85.4	88.2
2 3 3	84.7	26.6
2 3 4	63.1	29.1
2 3 5	81.8	N.T.
2 3 6	56.0	21.4
2 3 7	81.9	N.T.
238	90.3	26.1
2 4 0	92.3	14.3
2 4 1	78.9	25.5
2 4 2	85.7	N.T.
2 4 3	95.1	84.2

>99.9	N.T.
> 9 9 . 9	> 9 9. 9
9.0. 7	86.6
95.4	94.2
96.8	93.6
96.3	93.9
99.5	96.3
N. T.	> 9 9. 9
N. T.	92.1
N. T.	> 9 9 . 9
N. T.	>99.9
N. T.	> 9 9. 9
N.T.	> 9 9. 9
N. T.	>99.9
N. T.	> 9 9. 9
N.T.	> 9 9. 9
N. T.	28.6
98.4	87.1
	>99.9 90.7 95.4 96.8 96.3 99.5 N.T. N.T. N.T. N.T. N.T. N.T. N.T. N.

N. T. 試験せず

試験例2:TNFα刺激によるAP-1活性化阻害測定

AP-1 結合配列 (TGACTAA) を7個連結(タンデムに)したオリゴヌクレオチドをホタルルシフェラーゼ遺伝子 (Luc) の上流に組み込んだプラスミド(pAP-1-Luc Reporter Plasmid: STRATAGENE 社製) をトランスフェクション試薬

(Effectene、QIAGEN 社製)を用いてヒト子宮ガン由来細胞株 HeLaに QIAGEN 社のプロトコールに従いトランスフェクトして、 $6\sim$ 24 時間培養した。その後、被験化合物の存在下又は非存在下で、 $TNF-\alpha$ (40 ng/ml)を加えて4時間培養した後、細胞内のルシフェラ ーゼ活性をピッカジーンLT (東洋インキ社製)及び化学発光測定装置、(SPECTRAFLUORPLUS、TECAN 社製)を用いて測定した。被験化合物非存在下におけるルシフェラーゼ活性値に対しての比率で阻害率を求めた。被験化合物 $10\mu g/ml$ 及び $1\mu g/ml$ 存在下における $NF-\kappa$ B活性阻害率を下記の表に示す。

化合物番号	AP-1活性化阻害率(%)	
	薬物濃度10μg/mL	薬物濃度1μg/mL
4	89. 1	42.4
6	91. 2	48. 4
7	82. 4	25. 4
19	33. 9	NT
22	44. 1	NT .
23	60.9	18. 1
29	51.5	NT
75	56. 7	33. 3
124	67. 7	NT
125	74. 8	22. 7
126	83. 8	39. 3
127	75. 4	NT
187	49. 9	NT
211	29. 7	NT
217	55. 3	21.7
225	33. 5	NT .

NT : 試験せず

試験例3:ラット海馬へのヒトβアミロイド注入によるアルツハイマーモデル動物を使った記憶形成不全抑制効果の測定

マイクロインジェクション法により、ラット海馬の数箇所にヒトβアミロイド(Aβ)のAβ1-40とAβ1-43の1:1混合物の注入を7日間連続で行い、8日目にウレタン麻酔下で、双極刺激電極を貫通路(Perforant Path way)に、記録用電極を海馬歯状回分子層に固定した。刺激電極からは約14-20mVのテストパルスにより、モノシナプティクな反応を探し、テスト刺激及びテタヌス刺激により長期増強反応(Long-term Potentiation,LTP:神経生理学的記憶モデル現象)を比較し、アルツハイマー病で問題となる記憶形成不全の有無を検証した。コントロール群は生理的食塩水、投与群は被験化合物投与群(30 mg/kg)を、βアミロイド注入開始3日前より1日一回腹腔内投与し、LTPの比較を行った。結果を第1図に示す。

試験例4: てんかんモデルラットを用いたてんかん発作誘発抑制試験 自発性大発作てんかんラットである野田てんかんラット (NER) に、生理食塩水を0.5 ml (コントロール群) 又は被験化合物 30mg/kg (投与群)を1日1回2週間腹腔内投与した。その後、ウレタン麻酔下刺激電極を貫通路に固定、記録電極海馬歯状回分子層に固定し、2つの連続した刺激電位(ペアードパルス)による誘発反応を比較した。この結果、コントロール群では刺激後にてんかんに見られるような継続的な棘波を記録したが、投与群では棘波は見られるものの、コントロール群のような継続した波形は観察されなかった。この結果は、本発明の医薬がてんかんの予防及び/又は治療に有用であることを示している。

試験例 5:MEKK-1強制発現によるAP-1活性化阻害測定

AP-1 結合配列 (TGACTAA) を7個連結(タンデムに)したオリゴヌクレオチドをホタルルシフェラーゼ遺伝子 (Luc) の上流に組み込んだプラスミド(pAP-1-Luc Reporter Plasmid: STRATAGENE 社製) とMEKK-1発現プラスミド (pFCMEKK: STRATAGENE 社製) をトランスフェクション試薬(Effectene、QIAGEN

社製)を用いてヒト肝臓ガン由来細胞株HepG2に QIAGEN 社のプロトコールに従いコトランスフェクトして、 $20\sim24$ 時間培養した。その後、被験化合物の存在下又は非存在下で、24 時間培養した後、細胞内のルシフェラーゼ活性をピッカジーンLT(東洋インキ社製)及び化学発光測定装置、(Genios、TECAN 社製)を用いて測定した。被験化合物非存在下におけるルシフェラーゼ活性値に対しての比率で阻害率を求めた。被験化合物 1μ g/ml 及び/または 1μ M 存在下における AP-1 活性阻害率を下記の表に示す。

化合物番号	AP-1活性化阻害率(%)	
+	薬物濃度1μg/mL	薬物濃度1μΜ
51	>99. 9	N. T.
50	99.4	90.7
. 67	94.8	N. T.
73	98.7	N. T.
63	94. 9	N. T.
114	97. 1	N. T.
163	90.4	N. T.
71	98. 0	N. T.
56	96. 3	82. 6
98	>99. 9	N. T.
196	99.8	N. T.
122	92. 8	N. T.
195	95. 5	91.2
199	70.6	N. T.
201	79. 1	N. T.

4		
532	83.8	N. T.
552	76.3	N. T.
101	N. T.	85.3

産業上の利用可能性

本発明の医薬はAP-1及び $NF-\kappa$ Bの活性化を同時に抑制する作用を有しており、該作用に基づいてアルツハイマー症及びてんかんの予防及び/又は治療に高い有効性を発揮できる。

請求の範囲

1. 下記一般式 (I):

(式中、

Aは、水素原子又はアセチル基を表し、

Eは、2,5ージ置換若しくは3,5ージ置換基フェニル基、又は置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基(ただし、該へテロアリール基が、①式(I)中の一CONHー基に直結する環がベンゼン環である縮合多環式へテロアリール基、②無置換のチアゾールー2ーイル基、及び③無置換のベンゾチアゾールー2ーイル基である場合を除く)を表し、

環Zは、式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン、又は式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいへテロアレーンを表す)で表される化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む、アルツハイマー症の予防及び/又は治療のための医薬。

- 2. 請求の範囲第1項に記載の一般式(I)で表される化合物及び薬理学的に 許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から 選ばれる物質を有効成分として含む、てんかんの予防及び/又は治療のための医 薬。
- 3. Aが水素原子である請求の範囲第1項又は第2項に記載の医薬。

4. 環Zが、 $C_6 \sim C_{10}$ のアレーン(該アレーンは、式-O-A(式中、Aは -般式(I)における定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは一般式(I)における定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよい)、又は5ないし10員の $^{\circ}$ つアレーン(該 $^{\circ}$ テロアレーンは、式 $^{\circ}$ -O-A(式中、Aは一般式(I)における定義と同義である)及び式 $^{\circ}$ -CONH-E(式中、Eは一般式(I)における定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよい)である請求の範囲第1項ないし第3項のいずれか1項に記載の医薬。

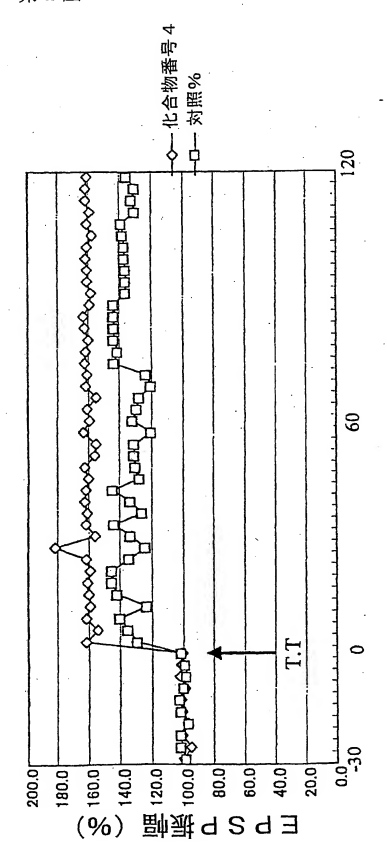
- 5. 環 Z が、式 O A (式中、A は 般式 (I) における定義と同義である) 及び式 C O N H E (式中、E は 般式 (I) における定義と同義である) で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいベンゼン環、又は式 O A (式中、A は 般式 (I) における定義と同義である) 及び式 C O N H E (式中、E は 般式 (I) における定義と同義である) で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいナフタレン環である請求の範囲第4項に記載の医薬。
- 6. 環 Z が、式 O A (式中、A は一般式 (I) における定義と同義である) 及び式 C O N H E (式中、E は一般式 (I) における定義と同義である) で表される基の他にハロゲン原子をさらに有するベンゼン環である請求の範囲第5項に記載の医薬。
- 7. 環 Z が、式 O A (式中、A は一般式 (I) における定義と同義である) 及び式 C O N H E (式中、E は一般式 (I) における定義と同義である) で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいナフタレン環である請求の範囲第5項に記載の医薬。
- 8. Eが、2,5-ジ置換又は3,5-ジ置換基フェニル基である請求の範囲 第1項ないし第7項のいずれか1項に記載の医薬。
- 9. Eが、2,5ージ置換フェニル基(該置換基のうち少なくとも1個はトリフルオロメチル基である)、又は3,5ージ置換フェニル基(該置換基のうち少なくとも1個はトリフルオロメチル基である)である請求の範囲第8項に記載の医

薬。

10. Eが3, 5ービス (トリフルオロメチル) フェニル基である請求の範囲 第9項に記載の医薬。

- 11. Eが、置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基(ただし、該へテロアリール基が、①式(I)中の-CONH-基に直結する環がベンゼン環である縮合多環式へテロアリール基、②無置換のチアゾール-2-イル基、及び③無置換のベンゾチアゾール-2-イル基である場合を除く)である請求の範囲第1項ないし第7項のいずれか1項に記載の医薬。
- 12. Eが、置換基を有していてもよい5員の単環式へテロアリール基 (ただし、該へテロアリール基が無置換のチアゾールー2ーイル基である場合を除く)である請求の範囲第11項に記載の医薬。

第1図



International application No.

LA CLASS	VEIG ATTOM OF CATTOM ACCOUNTS		`
	SIFICATION OF SUBJECT MATTER		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
31/4	Cl ⁷ A61K31/167, 31/17, 31/18,	31/235, 31/277, 31/381	, 31/40,
31/4	02, 31/404, 31/415, 31/4164,	31/421, 331/422, 31/426,	31/427,
According	33, 31/437, 31/44, 31/4406, 3 o International Patent Classification (IPC) or to both	1/4418, 31/445, 31/4453,	31/451,
	S SEARCHED		
Tot	ocumentation searched (classification system follower $C1^7$ $A61K31/167$, $31/17$, $31/18$,	d by classification symbols)	21 /42
31/4	02, 31/404, 31/415, 31/4164,	31/421 31/31/17 31/381 31/421 331/422 31/436	, 31/4U,
31/4	33, 31/437, 31/44, 31/4406, 3	1/4418 31/445 31/426,	31/42/,
ĺ			Y .
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	he extent that such documents are included	in the fields searched
		<u> </u>	
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of the consulted during the international search (name of the consultation of the consult	ne of data base and, where practicable, sea	rch terms used)
CAPL	US(STN), CAOLD(STN), REGISTRY	(STN), MEDLINE(STN)	
		<u> </u>	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a	parapriate of the relevant paragraph	P-t
			Relevant to claim No.
X	WO 93/24115 Al (MCGEER, P.L 09 December, 1993 (09.12.93)	•),	1,3,4,11,12
* 1	Page 12	,	5-10
		EP 642336 A1	
• }	& JP 07-506559 A	·	
Х	WO 99/24404 Al (AMGEN INC.)	,	1,3,4,11,12
Y ·	20 May, 1999 (20.05.99),		5-10
	Pages 51, 247		
		EP 1029845 A1	ζ,
		US 6184237 B1 US 2002/035094 A1	
. [& US 6458813 B2	03 2002/033094 AI	
	•	•	
		_	
		1	
		·	
			0)
	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
" Special of "A" document	categories of cited documents:	"T' later document published after the inter	national filing date or
consider	nt defining the general state of the art which is not ed to be of particular relevance	priority date and not in conflict with the understand the principle or theory unde	
"E" earlier de date	ocument but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the c	laimed invention cannot be
"L" documer	nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone	
cited to	establish the publication date of another citation or other eason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cl	aimed invention cannot be
"O" documer	it referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step combined with one or more other such	
means	nt published prior to the international filing date but later	combination being obvious to a person	skilled in the art
than the	pnonty date claimed .	"&" document member of the same patent for	imily
Date of the ac	tual completion of the international search	Date of mailing of the international search	n report
05 Au	gust, 2003 (05.08.03)	19 August, 2003 (19	
•			
	iling address of the ISA/	Authorized officer	
Japan	ese Patent Office	-	. 1
Faceimil- »r	·	20	j
Facsimile No.		Telephone No.	
Form PCT/IS	SA/210 (second sheet) (July 1998)		

International application No.

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
X Y	WO 96/17832 A1 (WANER-LAMBERT CO.), 13 June, 1996 (13.06.96), Pages 2, 27	1-5,11 6-10,12
	& US 5721234 A & AU 9641522 A	
X Y	WO 01/98290 A1 (PHARMACIA & UPJOHN S.P.A.), 27 December, 2001 (27.12.01), Pages 48, 57	1,3-6,11,12 7-10
•	& US 64114013 A & EP 1294707 A1	
X Y	DUMAS, J., "Synthesis and structure-activity relationships of novel small molecule cathepsin D inhibitors", Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters, (1999), Vol.9, No.17, pages 2531 to 2536	1,3-6,11 7-10,12
X Y	EP 1205478 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES), 15 May, 2002 (15.05.02), Pages 70, 104	1,3-6,11,12 7-10
	& JP 2001-14690 A & WO 01/10865 A1	
X Y	EP 483881 A1 (MERRELL DOW PHARMACEUTICALS, INC.), 06 May 1992 (06.05.92), Pages 15, 89	2-5,11 6-10,12
	& JP 07-033737 A & US 5189054 A & US 5675018 A & US 5703107 A	
X Y	WO 98/20864 A2 (UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI BRESCIA - DIPARTIMEIPARTIMENTO DI SCIENZE BIOMEDICHE), 22 May, 1998 (22.05.98), Page 17	2-4,11,12 5-10
	(Family: none)	
X Y	UPADHYAY, P., "Synthesis and pharmacological evaluation of some new imidazolinones as anticonvulsants", Indian Journal of Heterocyclic Chemistry, (1991), Vol.1, No.2, pages 71 to 74	2-5,7,11,12 6,8-10
X Y	LADVA, K., "Oxadiazoles. Part XV. Synthesis and biological activities of substituted 1,3,4-oxadiazole derivatives", Indian Journal of Chemistry, Section B: Organic Chemistry Including Medicinal Chemistry, (1996), Vol.35B, No.10, pages 1062 to 1066	2-5,7,11,12 6,8-10
Y .	WO 99/65449 A2 (SMITHKLINE BEECHAM CORP.), 23 December, 1999 (23.12.99), Pages 23 to 27 & JP 2002-518307 A & EP 1085848 A1	1-10
	*	
		·

International application No.

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Y	WO 00/03991 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES),	1,3-10
	27 January, 2000 (27.01.00), Pages 26 to 32 & JP 2002-520395 A & EP 1095021 A1	1,3-10
Y	US 4661630 A (EIZAI CO., Ltd.), 28 April, 1987 (28.04.87), Columns 3 to 4 & JP 59-118750 A & DE 3346814 A1	2-10
	& FR 2538386 A & GB 2133006 A	-
P,X	WO 02/49632 Al (Institute of Medicinal Molecular Design Inc.),	1-12
9	27 June, 2002 (27.06.02), Full text & AU 2268302 A	
Ì		•
		•

.International application No.

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)	
This into	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reas	ons:
1.	Claims Nos.:	
	because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:	. •
2. X	Claims Nos.: 1-12	
	because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	an .
	(See extra sheet)	٠.
3.	Claims Nos.:	
	because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).	
	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet) national Searching Authority found-multiple inventions in this international application, as follows:	
repredrugs	se, containing a compound represented by the general formula (I) as a ingredient, while claim 2 relates to a preventive and/or therapeut for epilepsy, containing a compound represented by the general formula is the active ingredient. The matter common to claims 1 and 2 is a drug containing a compound sented by the general formula (I) as the active ingredient, but surpredicted by the general formula (I) as the active ingredient, but surpredicted in documents (see WO 01/12588 A1, WO 99/65449 A1, and being not novel. Thus, drugs containing compounds represented by the formula (I) as (continued to extra sheet) As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all search daims.	ticula und uch and the
2. X	as all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite paym	ent
	f any additional fee.	
3.	s only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report co	vers
	nly those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	
•		
4. 🔲 j	o required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is stricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	·
	in a status, it is solved by status 1.05.	
Remark o	Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
•	No protest accompanied the payment of additional search fees.	
•		

International application No.

PCT/JP03/07128

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 31/454, 31/47, 31/496, 31/4965, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, 31/695, A61P25/08, 25/28, 43/00

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum Documentation Searched(International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 31/454, 31/47, 31/496, 31/4965, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, 31/695, A61P25/08, 25/28, 43/00

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Continuation of Box No.I-2 of continuation of first sheet(1)

The active ingredients of pharmaceutical compositions of claims 1-12 include an extremely wide range of compounds, and it is difficult to make complete search on all of them. Further, only a few of the active ingredients of pharmaceutical compositions of claims 1-12 are supported by the description within the meaning of PCT Article 6 and disclosed in the description within the meaning of PCT Article 5.

Thus, claims 1-12 and the description do not comply with the prescribed requirements to such an extent that a meaningful search cannot be carried out.

In this international search report, therefore, prior art search on the inventions of claims 1-12 has been made within a reasonable effort on the basis of compounds concretely disclosed in the description.

Continuation of Box No.II of continuation of first sheet(1)

the active ingredient are still a matter of prior art, and the common matter is not a special technical feature.

Further, there is no other matter which is common to all of the claims and is considered as a special technical feature. This international application contains two inventions.

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1998)

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' A61K31/167, 31/17, 31/18, 31/235, 31/277, 31/381, 31/40, 31/402, 31/404, 31/415, 31/4164, 31/421, 331/422, 31/426, 31/427, 31/433, 31/437, 31/44, 31/4406, 31/4418, 31/445, 31/4453, 31/451, 31/454, 31/47, 31/496, 31/4965, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, 31/695 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int.Cl' A61K31/167, 31/17, 31/18, 31/235, 31/277, 31/381, 31/40, 31/402, 31/404, 31/415, 31/4164, 31/421, 331/422, 31/426, 31/427, 31/433, 31/437, 31/44, 31/4406, 31/4418, 31/445, 31/4453, 31/451, 31/454, 31/47, 31/496, 31/4965, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, 31/695 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN), MEDLINE (STN) 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 χ WO 93/24115 A1 (MCGEER, P. L.) 1993.12.09 第12頁 & US 5192753 A & EP 1, 3, 4, 11, 12 Y 642336 A1 & JP 07-506559 A 5-10 · WO 99/24404 AI (AMGEN INC.) 1999.05.20 第51頁,第247頁 & US 6022884 A 1, 3, 4, 11, 12 & EP 1028945 A1 & JP 2001-522834 A & US 6184237 B1 & US 6333341 B1 & 5-10 US 2002/035094 A1 & US 6458813 B2 WO 96/17832 Al (WANER-LAMBERT CO.) 1996.0G.13 第2頁,第27頁 & US 5721 1-5, 11 234 A & AU 9641522 A 6-10, 12 区棚の続きにも文献が列挙されている。 □ パテントファミリーに関する別紙を参照。 * 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの 以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 文献 (理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 「O」ロ頭による朗示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献 国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 19.08.03 05.08.03 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 9837 · 日本国特許庁(ISA/JP) 安藤 倫世 郵便番号100-8915 東京都千代田区設が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3492

引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X Y	WO 01/98290 A1 (PHARMACIA & UPJOHN S.P.A.) 2001.12.27 第48頁,第57頁 & US 6414013 A & EP 1294707 A1	1, 3-6, 11, 12 7-10
X Y	DUMAS, J., "Synthesis and structure-activity relationships of novel s mall molecule cathepsin D inhibitors" Bioorganic & Medicinal Chemistr y Letters (1999), Vol. 9, No. 17, pp. 2531-2536	
X Y	EP 1205478 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES) 2002.05.15 第70頁,第104頁 & JP 2001-14690 A & WO 01/10865 A1	1, 3–6, 11, 12 7–10
Χ Υ	EP 483881 A1 (MERRELL DOW PHARMACEUTICALS, INC.) 1992.05.06 第15頁, 第89頁 & JP 07-033737 A & US 5189054 A & US 5491153 A & US 5675018 A & US 5703107 A	2-5, 11 6-10, 12
X Y	WO 98/20864 A2 (UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI BRESCIA - DIPARTIMEIPARTIM ENTO DI SCIENZE BIOMEDICHE) 1998.05.22 第17頁 (ファミリーなし)	2-4, 11, 12 5-10
X Y	UPADHYAY, P., "Synthesis and pharmacological evaluation of some new i midazolinones as anticonvulsants" Indian Journal of Heterocyclic Chemistry (1991), Vol.1, No.2, pp.71-74	
χ Υ · · · ·	LADVA, K., "Oxadiazoles. Part XV. Synthesis and biological activities of substituted 1, 3, 4-oxadiazole derivatives" Indian Journal of Chemistry, Section B: Organic Chemistry Including Medicinal Chemistry (199 6), Vol. 35B, No. 10, pp. 1062-1066	1
Y	WO 99/65449 A2 (SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION) 1999.12.23 第23-27頁 & JP 2002-518307 A & EP 1085848 A1	1-10
Y	WO 00/03991 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES) 2000.01.27 第26-32頁 & JP 2002-520395 A & EP 1095021 A1	1, 3-10
l	US 4661630 A (EIZAI CO., Ltd.) 1987.04.28 第3-4欄 & JP 59-118750 A & DE 3346814 A1 & FR 2538386 A & GB 2133006 A	2-10
Pχ	WO 02/49632 A1 (株式会社医薬分子設計研究所) 2002.06.27 全文 & AU 2268 302 A	1-12
•		

457 F 199	**中心性田口,如心知才是一人,
先生 0 3	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
成しなか	条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作いった。
1.	請求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
2. X	請求の範囲 1-12 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしてい
. K	請求の範囲 <u>1-12</u> は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
: .	別紙参照。
3. 🗌	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に
• •	従って記載されていない。
第Ⅱ楓	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
	であるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
請	求の範囲1は、一般式 (I) で表される化合物を有効成分として含む、アルツハイマー症の予防及び
. /又	は治療のための医薬に関するものであり、請求の範囲2は、一般式(I)で表される化合物を有効成して含む、てんかんの予防及び/又は治療のための医薬に関するものである。
誇	求の範囲1及び2に共通の事項は、一般式(I)で表される化合物を有効成分として含む医薬である これは文献に開示されており(WO 01/12588 A1、WO 99/65449 A1等参照)、新規ではないから、一般
式 (I) で表される化合物を有効成分として含む医薬は先行技術の域を出ず、この共通事項は特別な技術 徴であるとは認められない。
ŧ	た、請求の範囲全てに共通の事項であって、特別な技術的特徴と考えられる他の共通の事項は存在し ので、本出願に含まれる発明の数は2である。
1. [出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. 🗓	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
•	
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査	手数料の異議の申立てに関する注意 」 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
Č	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

- A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))の続き Int.Cl' A61P25/08, 25/28, 43/00
- B. 調査を行った分野 の続き Int.Cl' A61P25/08, 25/28, 43/00

第1欄の2. について

請求の範囲1-12の発明の医薬組成物の有効成分は、極めて広範囲かつ多彩な化合物を包含し、そのすべてについて、完全な調査を行うことは困難である。一方、特許協力条約第6条の意味において明細書に裏付けられ、また、特許協力条約第5条の意味において明細書に開示されているものは、請求の範囲1-12の発明の医薬組成物の有効成分の中のごく僅かな部分に過ぎない。

したがって、請求の範囲1-12及び明細書は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の 要件を満たしていない。

そこで、この国際調査報告では、請求の範囲 1 - 1 2 の発明については、明細書に具体的に記載された 化合物に基づいて、合理的な負担の範囲内で、先行技術文献調査を行った。 PCT

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

-	出願人又は代理人 の書類記号 A31363M	今後の手続きについては、[//	国際調査報告の送付 及び下記5を参照	寸通知様式(PCT <i>)</i> すること。	/ I S A / 2 2 0)
	国際出願番号 PCT/JP03/07128	国際出願日 (日.月.年) 05.06.	0 3 (日.)		6.02
	出願人 (氏名又は名称) 株式会	社医薬分子設計研究所			
	国際調査機関が作成したこの国際調査 この写しは国際事務局にも送付される		[,] CT18条) の _対	見定に従い出願人に	送付する。
	この国際調査報告は、全部で 5				
-	この調査報告に引用された先行技 	・術文献の写しも添付されてい 	ゝる。		· · ·
	a. 言語は、下記に示す場合を除く この国際調査機関に提出され	れた国際出願の翻訳文に基づ	き国際調査を行った	た。	
	b. この国際出願は、ヌクレオチド この国際出願に含まれる書配	即による配列表		基づき国際調査を	行った。
		れた磁気ディスクによる配列3 間に提出された書面による配列		-	
	□ 出願後に、この国際調査機長□ 出願後に提出した書面による	日に提出された磁気ディスクに 日に提出された磁気ディスクに 日の記列表が出願時における国際	こよる配列表	囲を超える事項を含	まない旨の陳述
100		二配列と磁気ディスクによる 面	•	•	
1	2. 図 請求の範囲の一部の調査が	できない(第1欄参照)。			
	3. 区 発明の単一性が欠如してい	る(第Ⅱ欄参照)。	· .		
•	4. 発明の名称は 💢 出願	人が提出したものを承認する。			
	~ □ 次にぇ 	示すように国際調査機関が作	或した。 ・		
,	5. 要約は 🛛 出願ノ	人が提出したものを承認する。			
	. 四次如	関に示されているように、法抗 周査機関が作成した。出願人/ 祭調査機関に意見を提出する、	は、この国際調査:	P C T規則38.2(b)) 報告の発送の日から	の規定により 1カ月以内にこ
e	 5. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。□ 出願人 	しが示したとおりである。		図 なし	
		は図を示さなかった。		<u>.</u>	
	本図に	は発明の特徴を一層よく表して	ている。	•	
45	5-h D C m - (·	

第1欄	請求の範囲の一部の調査ができ	ないときの意見(第1ページの2の続き)	
法第8 g 成しな	条第3項 (PCT17条(2)(a))	の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の	の一部について作
1.	請求の範囲 つまり、	は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に保	るものである。
•			
2. X	請求の範囲 1-12 ない国際出願の部分に係るもの	は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要 である。つまり、	件を満たしてい
	別紙参照。		
3. [請求の範囲 従って記載されていない。	は、従属請求の範囲であってPCT規則6. 4(a) の第 2 文及び	第3文の規定に
			;
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如していると	きの意見 (第1ページの3の続き)	
請、では特ま	求の範囲1及び2に共通の事にれは文献に開示されておりこれは文献に開示されておりまりで表される化合物を有効がであるとは認められない。た、請求の範囲全てに共通のので、本出願に含まれる発明ので、本出願に含まれる発明の		いから、一般 は特別な技術 事項は存在し
	の範囲について作成した。	をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての	
2. X	追加調査手数料を要求するまで 加調査手数料の納付を求めなか・	もなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することが った。	できたので、追
3. 📗	出願人が必要な追加調査手数料。 付のあった次の請求の範囲のみ	を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告 こついて作成した。	は、手数料の納
4. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料を されている発明に係る次の請求の	を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範 D範囲について作成した。	i囲の最初に記載
<u>追加調査</u>	手数料の異議の申立てに関するさ 追加調査手数料の納付と共にと	主意 出願人から異議申立てがあった。	:
		出願人から異議申立てがなかった。	

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl' A61K31/167, 31/17, 31/18, 31/235, 31/277, 31/381, 31/40, 31/402, 31/404, 31/415, 31/4164, 31/421, 331/422, 31/426, 31/427, 31/433, 31/437, 31/44, 31/4406, 31/4418, 31/445, 31/4453, 31/451, 31/454, 31/47, 31/496, 31/4965, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, 31/695

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' A61K31/167, 31/17, 31/18, 31/235, 31/277, 31/381, 31/40, 31/402, 31/404, 31/415, 31/4164, 31/421, 331/422, 31/426, 31/427, 31/433, 31/437, 31/44, 31/4406, 31/4418, 31/445, 31/4453, 31/451, 31/454, 31/47, 31/496, 31/4965, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, 31/695

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN), MEDLINE (STN)

	2. 関連する	ると認められる文献	
1 -	用文献の アゴリー*		関連する
1-	77 - 3 - 4	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X		WO 93/24115 A1 (MCGEER, P. L.) 1993.12.09 第12頁 & US 5192753 A & EP	1, 3, 4, 11, 12
Y	•	642336 A1 & JP 07-506559 A	5-10
X		WO 99/24404 A1 (AMGEN INC.) 1999.05.20 第51頁,第247頁 & US 6022884 A & EP 1028945 A1 & JP 2001-522834 A & US 6184237 B1 & US 6333341 B1 & US 2002/035094 A1 & US 6458813 B2	1, 3, 4, 11, 12 5–10
X Y		WO 96/17832 A1 (WANER-LAMBERT CO.) 1996.06.13 第2頁, 第27頁 & US 5721 234 A & AU 9641522 A	1-5, 11 6-10, 12

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 .以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 , 05.08.03	国際調査報告の発送日 19.08.03
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 安藤 倫世 4 P 9837
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話器号 03-3581-1101 内線 2400

	国际面積金券ではアプトリー	
C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	WO 01/98290 Al (PHARMACIA & UPJOHN S.P.A.) 2001.12.27 第48頁,第57頁 & US 6414013 A & EP 1294707 Al	1, 3-6, 11, 12 7-10
X Y	DUMAS, J., "Synthesis and structure-activity relationships of novel s mall molecule cathepsin D inhibitors" Bioorganic & Medicinal Chemistr y Letters (1999), Vol. 9, No. 17, pp. 2531-2536	1, 3-6, 11 7-10, 12
X Y	EP 1205478 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES) 2002.05.15 第70頁,第104頁 & JP 2001-14690 A & WO 01/10865 A1	1, 3-6, 11, 12 7-10
X	EP 483881 A1 (MERRELL DOW PHARMACEUTICALS, INC.) 1992.05.06 第15頁, 第89頁 & JP 07-033737 A & US 5189054 A & US 5491153 A & US 5675018 A & US 5703107 A	2-5, 11 6-10, 12
X Y	WO 98/20864 A2 (UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI BRESCIA - DIPARTIMEIPARTIM ENTO DI SCIENZE BIOMEDICHE) 1998. 05. 22 第17頁 (ファミリーなし)	2-4, 11, 12 5-10
X Y	UPADHYAY, P., "Synthesis and pharmacological evaluation of some new i midazolinones as anticonvulsants" Indian Journal of Heterocyclic Chem istry (1991), Vol.1, No.2, pp.71-74	
X Y	LADVA, K., "Oxadiazoles. Part XV. Synthesis and biological activities of substituted 1,3,4-oxadiazole derivatives" Indian Journal of Chemistry, Section B: Organic Chemistry Including Medicinal Chemistry (1996), Vol. 35B, No. 10, pp. 1062-1066	
Y	WO 99/65449 A2 (SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION) 1999.12.23 第23-27頁 & JP 2002-518307 A & EP 1085848 A1	1-10
Y	WO 00/03991 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES) 2000.01.27 第26-32頁 & JP 2002-520395 A & EP 1095021 A1	1, 3-10
Υ	US 4661630 A (EIZAI CO., Ltd.) 1987.04.28 第3-4欄 & JP 59-118750 A & DE 3346814 A1 & FR 2538386 A & GB 2133006 A	2-10
PX	WO 02/49632 A1 (株式会社医薬分子設計研究所) 2002.06.27 全文 & AU 2268 302 A	1-12
	302 K	

- A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))の続き Int.Cl⁷ A61P25/08, 25/28, 43/00
- B. 調査を行った分野 の続き Int. Cl⁷ A61P25/08, 25/28, 43/00

第1欄の2. について

請求の範囲1-12の発明の医薬組成物の有効成分は、極めて広範囲かつ多彩な化合物を包含し、そのすべてについて、完全な調査を行うことは困難である。一方、特許協力条約第6条の意味において明細書に裏付けられ、また、特許協力条約第5条の意味において明細書に開示されているものは、請求の範囲1-12の発明の医薬組成物の有効成分の中のごく僅かな部分に過ぎない。

したがって、請求の範囲1-12及び明細書は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない。

そこで、この国際調査報告では、請求の範囲1-12の発明については、明細書に具体的に記載された化合物に基づいて、合理的な負担の範囲内で、先行技術文献調査を行った。

特許協力条約

発信人 日本国特許庁(国際予備審査機関)

出願人代理人	•	.	•	*		• :
特許業務法人特許事務所	折サイクス					
あて名・・・		殷			•	•
T 104-0031				PCT見解す	· }	
1 104-0031				(法第13条	١	
東京都中央区京橋一丁	目8番7号 .		*	(PCT規則6		
京橋日殖ビル8階			発送日	10.		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		(日.月.年)	19.08.0)3	
出願人又は代理人			応答期間			
の賽類記号 A 3 1	363M			上記発送日から	2	. 月 ╱日 以内
国際出願番号	国際出願日		_	優先日		
PCT/JP03/07128	(日.月.年)	0 5:	06.03	(日.月.年)	11.06	. 02
国際特許分類(IPC) Int.(Cl' A61K31/167, 31/17,	31/18,	31/235, 31/277,	31/381, 31/40, 3	1/402, 31/	/404,
31/415, 31/4164, 31/421, 31	/422, 31/426, 31/427,	31/433,	31/437, 31/44,	31/4406, 31/4418,	31/445,	31/4453,
出願人 (氏名又は名称)	Ada - 10 A 31 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10 -					
	株式会社医薬分子設計研	究所	·		·	
1. これは、この国際予備報	本単門が佐出した。				 -	.
The state of the s		민!	目の見解書である。		٠	
2. この見解書は、次の内容 I X 見解の基礎	を含む。			•	•	
I 優先権						
Ⅲ 🗓 新規性、進歩性	生又は産業上の利用可能は	生につい	ての見解の不作成			
Ⅳ 区 発明の単一性の	0欠如					
V X 法第13条 (F	P.CT規則66.2(a)(ii)) するための文献及び説明	に規定す	ナる新規性、進歩性	性又は産業上の利用	可能性につ	ついての見解
VI X ある種の引用す	•	•				•
VII 国際出願の不備						
VII 国際出願に対す			٠.			
3 出願人は、この見解書に いつ? 上記応答期間			PRIMAL LA			
00.2(0)) (規,	を参照すること。この応定するとおり、その期間	の経過前	7に国際予備審査権	(関に期間延長を誇っ	サオス・レ	がたキス
ただし、期間が ことに注意され	進長が認められるのは合:	理的な理	国由があり、かつス	ケジュールに余裕	がある場合	に限られる
どのように? 法第13条(PCT規則66.3) の規定	に従い、	答弁書及び必要な	場合には、補正書	を提出する	補正書の
「放入及い言語」	こついては、伝施行規則	第62条	E(PCT規則66.8)	及び66.9)を参昭する	スート	
補正書及びノ	する追加の機会について 又は答弁書の審査官によ	ろ考慮に	ついては PCT) 2 (PCT規則66.4 「規則66.4の2を参照)を参照す すること。	ること。 審査官と
の非公式の連絡 応答がないときは、国際予備	stについては、PCT規!	川66.6を	・参昭すること		•	
4. 国際予備審査報告作成の最	及終期限は、PCT規則6	9.2の規	.定により1	1.10.04	•	である。
						·
				•		

名称及びあて先

日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 安藤 倫世 4P 9837

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

この見解書は下記の出願書類に基づいて作成された。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答する かに張出された書替え用紙は、この見解等において「出願時」とする。) 図 出願時の理無出題書類 明論書 第	【 見解の基礎					
□ 別報書 第	1. この見解書は めに提出された	下記の出願書類に基づいて 差替え用紙は、この見解書	作成された。 (法 において「出願時	第6条(PCT145 」とする。)		するが
明報書 第	X 出願時の国	禁出願書類				
明報書 第	□ 明細素	₩		·		
明細書 第 ページ 付の書館と共に提出されたもの 付の書館と共に提出されたもの 頭求の範囲 第 項 出願時に提出されたもの 野 C T 1 9 条の規定に基づき補正されたもの 野 スの範囲 第 項 国際子儒審査の請求書と共に提出されたもの 国際子儒審査の請求書と共に提出されたもの 国際子儒審査の請求書と共に提出されたもの 国際子儒審査の請求書と共に提出されたもの 国際子儒審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの 国際子儒審査の請求書と共に提出されたもの 財 知識等の配列表の部分 第 ページ 国際子儒審査の請求書と共に提出されたもの 明 知志の配列表の部分 第 ページ 国際子儒審査の請求書と共に提出されたもの 財 知識等の配列表の部分 第 ページ 国際子儒審査の請求書と共に提出されたもの 財 知識等の配列表の部分 第 ページ 国際子儒審査の請求書と共に提出されたもの サ に						
請求の範囲 第 項、 出願時に提出されたもの				国際予備審査の請求		
請求の範囲 第 項、	· 21小M 超L	ж	^~`, ,		付の書簡と共に提出され	たもの
請求の範囲 第 項、	請求の範囲	第	IA .	中陸時に相印をかる		•
請求の範囲 第 項、	請求の範囲					
請求の範囲 第 項	The second secon					
□ 図面 第			 -	国际丁州番金の請求		
図面 第 ページ/図 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの				-	何の奇蘭と共に提出され	たもの
図面 第 ページ/図 国際子儒審査の請求書と共に提出されたもの 付の香簡と共に提出されたもの 付の香簡と共に提出されたもの 明細書の配列表の部分 第 ページ、 国際子儒審査の請求書と共に提出されたもの 明細書の配列表の部分 第 ページ、 国際子儒審査の請求書と共に提出されたもの 明細書の配列表の部分 第 ページ、 国際子儒審査の請求書と共に提出されたもの 付の香簡と共に提出されたもの 付の香簡と共に提出されたもの 上記の出願書類の音語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の音語である。 上記の書類は、下記の言語である 語である。 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語 国際子儒審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語 この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき見解書を作成した。 この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき見解書を作成した。 この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき見解書を作成した。 出願後に、この国際子儒審査(または調査) 機関に提出された書面による配列表 出願後に、この国際子儒審査(または調査) 機関に提出された母気ディスクによる配列表 部級後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。 書面による配列表に記載した配列と確気ディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。 書面による配列表に記載した配列と確気ディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。 第細書 第 ページ 国面 図面 の第 ページ/図	図面	第	ページ/図	出願時に提出された	- t 0	
図面 第 ページ/図、 付の香蘭と共に提出されたもの 明細書の配列表の部分 第 ページ、 田原寺に提出されたもの 明細書の配列表の部分 第 ページ、 田寮子偏審査の請求書と共に提出されたもの 明細書の配列表の部分 第 ページ、 田寮子偏審査の請求書と共に提出されたもの けの書簡と共に提出されたもの けの書簡と共に提出されたもの けの書簡と共に提出されたもの 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。	図面	第				
□ 明細書の配列表の部分 第	図面	第		四次)阳田草公明才		
明細書の配列表の部分 第					17の各面と共に促出され	たもの
明細書の配列表の部分 第	明細書の配列	刊表の部分 第	ページ	出願時に提出された	· t. 0	· · .
明細書の配列表の部分 第	明細書の配列	引表の部分 第				;
上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。 上記の書類は、下記の言語である 語である。 「国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語 「PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語 「国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語 「国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語 この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき見解書を作成した。 「この国際出願に含まれる書面による配列表 「出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された啓面による配列表 「出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された啓気ディスクによる配列表 「出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった 「書面による配列表に記載した配列と磁気ディスクによる配列表に記載した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。 第一 項 「関細書 第				四以)帕伊且以前不		
上記の書類は、下記の言語である □ 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語 □ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語 □ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語 この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき見解書を作成した。 □ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された啓面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された啓気ディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された啓気ディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列と磁気ディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。 □ 明細書 第					刊の音向と共に提出され	たもの
#正により、下記の書類が削除された。 明細書 第 ページ 請求の範囲 第 ページ 図面 図面の第 ページ/図 この見解書は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので	この国際出願は この国際出願 にの国際 出版 国際に 出版 願 後 に に 出 額 の 後 後 に に 者 の 提出 が	は、ヌクレオチド又はアミ、 出願に含まれる書面による 出願と共に提出された磁気 この国際予備審査 (また この国際予備審査 (また 是出した審面による配列表 があった	ノ酸配列を含んでお 配列表 ディスクによる配 は調査)機関に提 は調査)機関に提 が出願時における	39、次の配列表に基 列表 出された審面による配 出された磁気ディスク 国際出願の開示の範囲	づき見解書を作成した。 記列表 7 による配列表 困を超える事項を含まない旨の	
□ 明細書 第	*	5配列表に記載した配列と	磁気ディスクによ	る配列表に記録した配	2列が同一である旨の陳述書の ・	提出
□ 明細書 第			,	•		
□ 請求の範囲 第 □ 項 □ 図面 図面の第 □ ページ/図 □ この見解書は、補充欄に示したように、補正が出願時における陽示の範囲を越えてされたものと認めたわるので		記の書類が削除された。	•			
図面 図面の第 ページ/図 この見解書は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認めたわるので	□ 明細書	第	ページ			
図面 図面の第 ページ/図 この見解書は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認めたわるので	□ 請求の範囲	第	項 .	•		
□ この見解書は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認めたわるので		図面の第	^	: Zma		
□ この見解書は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c))		·		⋌⊠ .		
	□ この見解書は その補正がさ	、補充閥に示したように、 れなかったものとして作成	補正が出願時にお とした。(PCT規)	ける開示の範囲を越 別70.2(c))	えてされたものと認められるの	で、
			•	•		
					•	
	•				•	
				• .	•	
					•	
		•				

-	新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解の不作成
	. 次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由によ 審査しない。
	国際出願全体
	X 請求の範囲 1-12の一部
	由:
	この国際出願又は請求の範囲は、国際予備審査をすることを要しない 次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。
×	明細書、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求の範囲 1-12 記載が、不明確であるため、見解を示すことができない(具体的に記載すること)。 請求の範囲1-12の発明の医薬組成物の有効成分は、極めて広範囲かつ多彩な化合物を包含し、そのすべてについて、完全な調査を行うことは困難である。一方、特許協力条約第6条の意味において明細書に裏付けられ、また、特許協力条約第5条の意味において明細書に開示されているものは、請求の範囲1-12の発明の医薬組成物の有効成分の中のごく僅かな部分に過ぎない。 したがって、請求の範囲1-12及び明細書は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない。 そこで、先の国際調査報告では、請求の範囲1-12の発明については、明細書に具体的に記載された化合物に基づいて、合理的な負担の範囲内で、先行技術文献調査を行ったので、この調査の範囲で、国際予備審査を行うこととする。
	裏付けを欠くため、見解を示すことができない。
X	請求の範囲 1-12の一部 について、国際調査報告が作成されていない。
2	ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が実施細則の附属書C(塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン)に定める基準を満たしていないので、見解書を作成することができない。
	□ 書面による配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。
_	□ 磁気ディスクによる配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。

Ⅳ. 発明の単一性の欠如	
1. 請求の範囲の威縮又は追加手数料の納付の求	め(模式PCT/IPEA/405)に対して、出額人は、
請求の範囲を滅縮した。	
追加手数料を納付した。	
追加手数料の納付と共に異議を申立てた。	
請求の範囲の減縮も、追加手数料の納付も	しなかった。 -
2. 国際子備審査機関は、次の理由により発明の 従い、請求の範囲の減縮及び追加手数料の納付	単一性の要件を満たしていないと判断したが、PCT規則68.1の規定付を出願人に世界ないことによっ
請求の範囲1は、一般式(I)	で表される化合物を有効成分として含む、アルツハイ
マー症の予防及び/又は治療のだ	めの医薬に関するものであり、請求の範囲2は、一般
式(I)で表される化合物を有効, めの医薬に関するものである。	成分として含む、てんかんの予防及び/又は治療のた
	項は、一般式(I)で表される化合物を有効成分とし
て含む医薬であるが、これは文献	に開示されており(WO 01/12588 A1、WO 99/65449 A1
等参照)、新規ではないから、一	般式(Ⅰ)で表される化合物を有効成分として含む医
楽は先行技術の域を出ず、この共	通事項は特別な技術的特徴であるとは認められない。
また、調水の配出主くに共通の 通の事項は存在しないので 本出	事項であって、特別な技術的特徴と考えられる他の共 願に含まれる発明の数は2である。
. •	
3. したがって、この見解書を作成するに際して、	国際出願の次の部分を、国際予備審査の対象にした。
区 すべての部分	
□ 請求の範囲	に関する部分
,	

1. 見解	*	
新規性(N)	請求の範囲 8-10	
*	請求の範囲 1-7, 11-12	
進歩性(IS)	請求の範囲	
	請求の範囲 1-12	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 1-12	
• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	請求の範囲	有
文献及び説明		
morecure cathepsin b	s and structure-activity relationships of inhibitors Bioorganic & Medicinal Chemis	novel smal
(1999), Vol. 9, No. 17 文献 4: WO 93/24115 A1 (MCGE 文献 5: WO 99/24404 A1 (AMGE 文献 6: WO 96/17832 A1 (WANE	Inhibitors Bioorganic & Medicinal Chemis , pp. 2531-2536 ER, P. L.) 1993.12.09 N INC.) 1999.05.20 R-LAMBERT CO.) 1996.06.13	try Letter
(1999), Vol.9, No.17 文献4:WO 93/24115 A1 (MCGE 文献5:WO 99/24404 A1 (AMGE 文献6:WO 96/17832 A1 (WANE 文献7:UPADHYAY, P., "Synthe imidazolinones as an	Inhibitors Bioorganic & Medicinal Chemis, pp. 2531-2536 ER, P. L.) 1993.12.09 N INC.) 1999.05.20 R-LAMBERT CO.) 1996.06.13 esis and pharmacological evaluation of some ticonvulsants Indian Journal of Heterocycles	try Letter
(1999), Vol. 9, No. 17 文献 4: WO 93/24115 A1 (MCGE 文献 5: WO 99/24404 A1 (AMGE 文献 6: WO 96/17832 A1 (WANE 文献 7: UPADHYAY, P., "Synthe imidazolinones as an Chemistry (1991), Vo	Inhibitors Bioorganic & Medicinal Chemis, pp. 2531-2536 ER, P. L.) 1993.12.09 N INC.) 1999.05.20 R-LAMBERT CO.) 1996.06.13 esis and pharmacological evaluation of some ticonvulsants Indian Journal of Heterocycles. No. 2 pp. 71-74	try Letter e new ic
文献 4: WO 93/24115 A1 (MCGE文献 5: WO 99/24404 A1 (AMGE文献 6: WO 96/17832 A1 (WANE文献 7: UPADHYAY, P., "Syntheimidazolinones as an Chemistry (1991), Volymon Synthemistry (1991), Volymon Synthemi	Inhibitors Bioorganic & Medicinal Chemis, pp. 2531-2536 ER, P. L.) 1993.12.09 N INC.) 1999.05.20 R-LAMBERT CO.) 1996.06.13 esis and pharmacological evaluation of some ticonvulsants Indian Journal of Heterocycles, No. 2, pp. 71-74 les. Part XV. Synthesis and biological activational derivatives Indian Journal of Chemistry Including Medicinal Chemistry (100)	e new
文献 4: WO 93/24115 A1 (MCGE文献 5: WO 99/24404 A1 (AMGE文献 6: WO 96/17832 A1 (WANE文献 7: UPADHYAY, P., "Syntheimidazolinones as an Chemistry (1991), Vo文献 8: LADVA, K., "Oxadiazol substituted 1, 3, 4-oxa Section B: Organic Cr	Inhibitors Bioorganic & Medicinal Chemis, pp. 2531-2536 ER, P. L.) 1993.12.09 N INC.) 1999.05.20 R-LAMBERT CO.) 1996.06.13 esis and pharmacological evaluation of some ticonvulsants Indian Journal of Heterocycles, No. 2, pp. 71-74 les. Part XV. Synthesis and biological activations are derivatives Indian Journal of Chemistry Including Medicinal Chemistry (199) 162-1066	e new
文献 4: WO 93/24115 A1 (MCGE文献 5: WO 99/24404 A1 (AMGE文献 6: WO 96/17832 A1 (WANE文献 7: UPADHYAY, P., "Syntheimidazolinones as an Chemistry (1991), Voix 8: LADVA, K., "Oxadiazol substituted 1, 3, 4-oxa Section B: Organic Ch	Inhibitors Bioorganic & Medicinal Chemis, pp. 2531-2536 ER, P. L.) 1993.12.09 N INC.) 1999.05.20 R-LAMBERT CO.) 1996.06.13 esis and pharmacological evaluation of some ticonvulsants Indian Journal of Heterocycle.1, No. 2, pp. 71-74 Les. Part XV. Synthesis and biological activation of Chemistry Including Medicinal Chemistry (199062-1066 DOW PHARMACEUTICALS INC.) 1992.05.06	e new
(1999), Vol. 9, No. 17 文献 4: WO 93/24115 A1 (MCGE 文献 5: WO 99/24404 A1 (AMGE 文献 6: WO 96/17832 A1 (WANE 文献 7: UPADHYAY, P., "Synthe imidazolinones as an Chemistry (1991), Vol 文献 8: LADVA, K., "Oxadiazol substituted 1, 3, 4-oxa Section B: Organic Ch Vol. 35B, No. 10, pp. 10 文献 9: EP 483881 A1 (MERRELL 文献 10: WO 98/20864 A2 (UNI	Inhibitors Bioorganic & Medicinal Chemis, pp. 2531-2536 ER, P. L.) 1993.12.09 N INC.) 1999.05.20 R-LAMBERT CO.) 1996.06.13 esis and pharmacological evaluation of some ticonvulsants Indian Journal of Heterocycle.1, No.2, pp. 71-74 les. Part XV. Synthesis and biological actination of Chemistry Including Medicinal Chemistry (199062-1066 DOW PHARMACEUTICALS, INC.) 1992.05.06 VERSITA' DEGLI STUDI DI BRESCIA	e new
文献 4: WO 93/24115 A1 (MCGE文献 5: WO 99/24404 A1 (AMGE文献 6: WO 96/17832 A1 (WANE文献 7: UPADHYAY, P., "Syntheimidazolinones as an Chemistry (1991), Vo文献 8: LADVA, K., "Oxadiazol substituted 1, 3, 4-oxa Section B: Organic Cr Vol. 35B, No. 10, pp. 10 文献 9: EP 483881 A1 (MERRELL文献 10: WO 98/20864 A2 (UNI-DIPARTIMEIPARTIME	Inhibitors Bioorganic & Medicinal Chemis, pp. 2531-2536 ER, P. L.) 1993.12.09 N INC.) 1999.05.20 R-LAMBERT CO.) 1996.06.13 esis and pharmacological evaluation of some ticonvulsants Indian Journal of Heterocycles, No. 2, pp. 71-74 Les. Part XV. Synthesis and biological activations and deciral chemistry (199 deciral Chemistry Including Medicinal Chemistry (199 dec-1066 DOW PHARMACEUTICALS, INC.) 1992.05.06 VERSITA' DEGLI STUDI DI BRESCIA	e new
文献 4: WO 93/24115 A1 (MCGE文献 5: WO 99/24404 A1 (AMGE文献 6: WO 96/17832 A1 (WANE文献 7: UPADHYAY, P., "Syntheimidazolinones as an Chemistry (1991), Voix 8: LADVA, K., "Oxadiazol substituted 1, 3, 4-oxa Section B: Organic Chemistry (1991), Voix 9: EP 483881 A1 (MERRELL文献 1 0: WO 98/20864 A2 (UNITO DIPARTIMEIPARTIME 文献 1 1: WO 99/65449 A2 (SMI	Inhibitors Bioorganic & Medicinal Chemis, pp. 2531-2536 ER, P. L.) 1993.12.09 N INC.) 1999.05.20 R-LAMBERT CO.) 1996.06.13 esis and pharmacological evaluation of some ticonvulsants Indian Journal of Heterocycle.1, No. 2, pp. 71-74 Les. Part XV. Synthesis and biological activational derivatives Indian Journal of Chemistry Including Medicinal Chemistry (1990/62-1066 DOW PHARMACEUTICALS, INC.) 1992.05.06 VERSITA' DEGLI STUDI DI BRESCIA NTO DI SCIENZE BIOMEDICHE) 1998.05.22 THKLINE REFCHAM CORPORATION 1999.13.23	e new
文献 4: WO 93/24115 A1 (MCGE文献 5: WO 99/24404 A1 (AMGE文献 6: WO 96/17832 A1 (WANE文献 7: UPADHYAY, P., "Syntheimidazolinones as an Chemistry (1991), Voix 8: LADVA, K., "Oxadiazol substituted 1, 3, 4-oxa Section B: Organic Cr Vol. 35B, No. 10, pp. 10 文献 9: EP 483881 A1 (MERRELL文献 1 0: WO 98/20864 A2 (UNI-DIPARTIME 文献 1 1: WO 99/65449 A2 (SMI	Inhibitors Bioorganic & Medicinal Chemis, pp. 2531-2536 ER, pp. 1993.12.09 N INC.) 1999.05.20 R-LAMBERT CO.) 1996.06.13 esis and pharmacological evaluation of some ticonvulsants Indian Journal of Heterocycle.1, No.2, pp. 71-74 Les. Part XV. Synthesis and biological actinational derivatives Indian Journal of Chemistry Including Medicinal Chemistry (199062-1066 DOW PHARMACEUTICALS, INC.) 1992.05.06 VERSITA' DEGLI STUDI DI BRESCIA NTO DI SCIENZE BIOMEDICHE) 1998.05.22 THKLINE BEECHAM CORPORATION) 1999.12.23	e new

補充欄(いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

第 V 欄の続き

[1]請求の範囲1及び3-7に記載された発明は、国際調査報告で引用された上記文献1-6により、新規性及び進歩性を有しない。

文献1-6には、一般式(I)に相当する化合物が、アルツハイマー症の治療に有用であることが記載されている(文献1第48頁,第57頁、文献2第70頁,第104頁、文献3第2534頁、文献4第12頁、文献5第51頁,第247頁、文献6第2頁,第27頁参照)。

文献 1-6 には、一般式(I)に相当する化合物のうち、A が水素原子であるものについて記載されており、文献 1-3 には、環 Z に相当する基がハロゲン置換基を有するベンゼン環であるものについて記載されている(上記引用箇所参照)。また、文献 5 には、環 Z に相当する基としてナフチルが例示されている(文献 5 第244頁参照)。

そして、環Eに相当する基として、5員単環式へテロアリールも記載されている(文献 1、2、4、5等参照)。

[2]請求の範囲2-5及び7に記載された発明は、国際調査報告で引用された上記文献6 -10により、新規性及び進歩性を有しない。

文献 6-1 0 には、一般式 (I) に相当する化合物が、てんかんの治療に有用であることが記載されている(文献 6 第2頁、第27頁、文献 7 第71-74頁、文献 8 第1062-1066頁、文献 9 第15頁、第89頁、文献 1 0 第17頁参照)。

文献 6-10には、一般式(I)に相当する化合物のうち、Aが水素原子であるものについて記載されており、文献 7 及び 8 には、環 2 に相当する基がナフタレン環であるものについて記載されている。また、文献 8 には、環 2 に相当する基にはハロゲン置換し得ることについても記載されている(上記引用箇所参照)。

そして、環Eに相当する基として、5員単環式へテロアリールも記載されている(文献7、8、10等参照)。

[3]請求の範囲8-10に記載された発明は、国際調査報告で引用された上記文献11と文献12、13により、進歩性を有しない。

文献 11 には、フェニルアミドを基本骨格とする化合物が、アルツハイマー症、あるいは、てんかんの治療に有用であることが記載されており (第23-27頁参照)、請求項 8-10 に記載された発明は、環Eとして、トリフルオロメチル 3, 5-ジ 置換フェニル基を有する点で、これとは相違している。

しかしながら、文献11には更に、アミドの隣接するフェニル基の置換基として炭化水素基やハロゲン等が列記されており、ジ置換とし得ることも記載されている。一方、文献12及び13には、それぞれアルツハイマー症、てんかんの治療に有用な化合物として、同じくフェニルアミドを基本骨格しトリフルオロメチル3,5-ジ置換である化合物が記載されている(文献12第26-32頁、文献13第3-4欄参照)。

そうしてみると、文献11に記載された化合物において、アミドの隣接するベンゼン環上に、トリフルオロメチル3,5-ジ置換を採用してみることは当業者が容易に行い得ることである。

そして、このような置換基の選択により、予想外の格別顕著な効果を奏するものとも認め られない。 補充欄(いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

第 欄の続き

国際特許分類(IPC)の続き

31/451, 31/454, 31/47, 31/496, 31/4965, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, 31/695, A61P25/08, 25/28, 43/00

VI. ある種の引用文献

1. ある種の公表された文書(PCT規則70.10)

出願番号 特許番号	公知日 (日.月.年)	. 出願日 (日. 月. 年)	優先日(有効な優先権の主張) (日. 月. 年)
WO 02/49632 A1 (株式会社医薬分子設計研究所)	27. 06. 02	18. 12. 01	18. 12. 00
[EX]		٠.	

2. 書面による開示以外の開示(PCT規則70.9)

今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知 (様式PCT/

PCT

国际予備審查報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

A 3 1 3 6 3 M

出願人又は代理人

の書類記号

の登録記号 A 3 1 3 6 3 M	_	IPEA	/4.16)を参照す	ること。	
国際出願番号 PCT/JP03/07128	国際出願日 (日.月.年)	05.06.03	優先日 (日.月.年)	1,1.06.	0 2
国際特許分類 (IPC) Int.Cl' A61K3 31/415, 31/4164, 31/421, 31/422, 31/4	1/167, 31/17, 31/ 26, 31/427, 31/4;	18, 31/235, 31/27 33, 31/437, 31/44,	7, 31/381, 31/40, 31/4406, 31/4418	31/402, 31/40 , 31/445, 31/4	4, 1453,
出願人(氏名又は名称) 株式会社医療	基分子設計研究所				
1. 国際予備審査機関が作成したこの目	国際予備審査報告を	法施行規則第57条	(PCT36条) の	規定に従い送付	ナする。
2. この国際予備審査報告は、この表紀	モを含めて全部で	8	ベージからなる。	•	
□ この国際予備審査報告には、所 査機関に対してした訂正を含む (PCT規則70.16及びPCT この附属書類は、全部で	『吩神竇、請求の節	囲及び/又は図面。 号参照	5の基礎とされた及 5条付されている。	び/又はこの国]際予備審
3. この国際予備審査報告は、次の内容	を含む。				
I X 国際予備審査報告の基礎					
Ⅱ	•				
Ⅲ X 新規性、進歩性又は産業	上の利用可能性につ	ついての国際予備審	査報告の不作成	•	• • •
IV X 発明の単一性の欠如	•				
V X PCT35条(2)に規定す の文献及び説明 VI X ある種の引用文献	る新規性、進歩性	又は産業上の利用す	「能性についての見ん	解、それを裏付	けるため
VI 国際出願の不備					
VII 国際出願に対する意見		•			
			•		
<u>:</u>					
国際予備審査の請求啓を受理した日 05.06.03	•	国際予備審査報告	を作成した日		

特許庁審査官(権限のある職員)

安藤 倫世

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

9837

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915

名称及びあて先

1		国際予備審査	報告の基礎	楚				,	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
1.		この国際予備: 応答するため P C T 規則70.			を類に基づいて作 用紙は、この報告	F成された。 F書において	(法第6条 「出願時」と	PCT14: し、本報	4条) の規定 告書には添付	に基づく命令にしない。
	X	出願時の国際	奈出願書 類	5						
		明細書	第		べージ、	. 4 1 5 5	時に提出され	خماد مخا		
]		明細書	第		ページ、					_
		明細書	第		^~~		予備審査の請			もの 提出されたもの
	П	請求の範囲	第		項、					
	_	請求の範囲	第 ——		項、		時に提出され			
		請求の範囲	第			PC	T19条の規	定に基づき	補正された	もの
		請求の範囲	第			国際	予備審査の請			もの 是出されたもの
	\Box	面図	第							٠.
		図面	第 ——		^:/		時に提出され			
		図面	第 ——		^ページ/	図、国際	予備審査の請	求書と共に	提出された。	もの
			^*. ——		ページ <i>/</i>	′凶、		付の	書簡と共に記	是出されたもの
	\Box	明細書の配列	表の部分	奎	_* .*					- ,
	_	明細書の配列	表の部分	等	<u>~~~</u> ~~ジ、	出願明	寺に提出された	たもの		
		明細書の配列			ベージ、	国際	予備審査の請			
			137.02 01/1	ж	ページ、			付の	書簡と共に批	是出されたもの
		記の書類は、 国際調査の PCT規則	りために抵		T規則23.1(b)	である。 こいう翻訳文	での言語			
								•		
	_	」四际了佣者	手盆のため	に提出された	PCT規則55.2	または55.31	にいう翻訳文	の言語		
3.	ت		•		ミノ酸配列を含ん			-	予備審 查 報告	を行った
										C11 5/C.
				れる書面によ		·				•
	<u>_</u>	」この国際は	り娘と共に	提出された磁	気ディスクによ	る配列表				
	느	出願後に、	この国際	予備審査(ま	たは調査)機関	に提出された	き事而による	尼利夫		•
		出願後に、	この国際	予備審査(ま	たは調査)機関	- 4		16273X		
		出願後に携	出した業	TO LE LENGTH	では明旦)仮図	二雄田 されが	こ位気アイスク	クによる配	列表	
					表が出願時におり					
	Ш	があった。	配列表に	記取した配列	と磁気ディスクト	こよる配列表	長に記録した	記列が同一	である旨の関	述書の提出
4.	抽工	El-bn -ce	7 00 000 100	*****						
. .	778	Eにより、下i 明細書 第		別除された。			. •			
7			善		ページ					-
Ļ	_	青求の範囲 第	善	·	項					
L] [2 m · 2	図面の第		~	-::/B				•
	_			. ′	· ·	7 / 🗷				
5. [」 さ 記	この国際予備報 いるので、その 21. における	F査報告は 対解正がさ 判断の際	、補充欄に示 れなかったも に考慮しなけ	したように、補 のとして作成し ればならず、本	正が出願時に た。(PCT	こおける開示。 規則70.2(c)	の範囲を越 この補正	えてされた! を含む差し	ものと認めら 陸え用紙は上
						TK 12 12 113 11	7 3. /		•	
			-							.
	•									
					•		,		• .	
							•		. •	.]

団. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成
1. 次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由により 審査しない。
国際出願全体
X 請求の範囲 1-12の一部
理由:
この国際出願又は請求の範囲
大の事項を内容としている(具体的に記載すること)。 は、国際予備審査をすることを要しない
図 明細書、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求の範囲 1-12 記載が、不明確であるため、見解を示すことができない(具体的に記載すること)。 請求の範囲 1-12の発明の医薬組成物の有効成分は、極めて広範囲かつ多彩な化合物を包含し、そのすべてについて、完全な調査を行うことは困難である。一方、特許協力条約第6条の意味において明細書に裏付けられ、また、特許協力条約第5条の意味において明細書に関示されているものは、請求の範囲 1-12の発明の医薬組成物の有効成分の中のごく僅かな部分に過ぎない。 したがって、請求の範囲 1-12 及び明細書は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない。 そこで、先の国際調査報告では、請求の範囲 1-12の発明については、明細書に具体的に記載された化合物に基づいて、合理的な負担の範囲内で、先行技術文献調査を行ったので、この調査の範囲で、国際予備審査を行うこととする。
X 全部の請求の範囲又は請求の範囲 1-12
-
X 請求の範囲 <u>1-12の一部</u> について、国際調査報告が作成されていない。
2. ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が実施細則の附属書C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のための ガイドライン) に定める基準を満たしていないので、有効な国際予備審査をすることができない。
□ 書面による配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。
□ 磁気ディスクによる配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。

	1 2 3 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7
IV. 発明の単一性の欠如	
1. 請求の範囲の減縮又は追加手数料の納付の求めに対して、出	出願人は、
請求の範囲を滅縮した。	
追加手数料を納付した。	
追加手数料の納付と共に異議を申立てた。	
□ 請求の範囲の減縮も、追加手数料の納付もしなかった。	*
2 図 国際予備審査機関は、次の理由により発明の単一性の要件に従い、 類求の範囲の対象及び追加手数制の結構と	たっぱんしていたい いめばし ただ こうのかいし
に従い、請求の範囲の減縮及び追加手数料の納付を出願人	・を個だしていないと判断したが、PCT規則68.1の規定 に求めないこととした。
3. 国際予備審査機関は、PCT規則13 1 13 2B7512 217規令	
3. 国際予備審査機関は、PCT規則13.1、13.2及び13.3に規定 満足する。	.する発明の単一性を次のように判断する。
区 以下の理由により満足しない。	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
請求の範囲1は、一般式(I)で表され ハイマー症の予防及び/又は治療のための は、一般式(I)で表される場合を	医患に関するものであり 壽茂の鮮田り
は、一般式 (I)で表される化合物を有効 又は治療のための医薬に関するものである。	放分として含to でんかんの予防及なく
請求の範囲1及び2に共通の事項は、一	般式 (I) で表される化合物を有効式へ
として含む医薬であるが、これは文献に開 5449 A1等参照)、新規ではないから、一般 して含む医薬は生活は洗りはないがら、一般	古(「)で表されるル合物を右が出へし
認められない。	共通事項は特別な技術的特徴であるとは
また、請求の範囲全てに共通の事項であっ の共通の事項は存在しないので、本出願に	って、特別な技術的特徴と考えられる他 含まれる発明の数け?である
4. したがって、この国際予備審査報告書を作成するに際して、同	国際出願の次の部分を、国際予備審査の対象にした。
▼ すべての部分	388、山嶼の仏の部方で、 国际下順審査の対象にした。
計求の範囲	
	に関する部分

V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能	を性についての法第12条 (PCT35条(2)) に定める見解、それを裏付け
文献及び説明	
1. 見解	

新規性 (N)	請求の範囲 8-10 有
·	請求の範囲 1-7,11-12 無
進歩性(IS)	請求の範囲・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
•	護文の毎円 1 1 C
•	
产类 1.00利用 7.5 4.1	
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 1-12 有
	請求の範囲無
•	
文献及び説明(PCT規則70.7)	
+ h	•
献 1 : WO 01/98290 A1 (PHARMA)	CIA & UPJOHN S. P. A.) 2001. 12. 27
.mar o · Dumano, J., Synthesis :	and structure-activity moletic-line is
献 4: WO 93/24115 A1 (MCGEER,	, P. L.) 1993.12.09
式5: WO 99/24404 A1 (AMGEN]	INC.) 1999. 05. 20
BAO MU 90/1/832 AT (WANFR-I	IAMPERT CO \ 100c oc 10
imidagaliana	is and pharmacological evaluation of some new
	1 (VO. 2 pp. 71=74
substituted 1 3 4-avad:	s. Part XV. Synthesis and biological activities of
- TO THE TOTAL THE TANK THE THE TANK TH	LOWLIE HEFTVATIVES FINDION LOUWSOL of Ch
Vol. 35B, No. 10, pp. 1062	nistry Including Medicinal Chemistry (1996),
默 9 : EP 483881 A1 (MERRELL D	DOW PHARMACEUTICALS, INC.) 1992.05.06
式10:W0 98/20864 A2 (INIVE	ERSITA' DEGLI STUDI DI BRESCIA
- DIPARTIMETPARTIMENT	III III SCIENZE DIOMEDICUEN 1000 AC 00
DC 1 1 · · #U 33/03449 AZ (SMITH	IXI ING DECCHAN CODDODATION 1000 to 00
min of our construction of the construction of	JA LEEMIT AL INDUSTRUIGS) SOOO OT SO
献 1 3 : US 4661630 A (EIZAI C	(0. Ltd.) 1987 04 28
	1001.04,20
. 7	
1]請求の範囲1及び3-7に記	記載された発明は、国際調査報告で引用された上記文献1
V.欧エーもには、一般式(T)に	7相当ナスルへ怖ぶ マュッ・ノー・ナーン・ナー
- とか記載されている(文献1第	第48頁, 第57頁、文献 2 第70頁, 第104頁、文献 3 第2534
心戦されており、文献1-3には	は、環Zに相当する基がハロゲン置換基を有するベンゼン
ししい、塚上に知ヨリの母として	で、5員単環式へテロアリールも記載されている(文献
、2、4、5等参照)。	
	•

国際予備審查報告

国際出願番号 PCT/JP03/07128

11.	9)3	1型 リンプリ	州义加	X.	

1. ある種の公表された文書 (PCT規則70.10)

出願番号	公知日	出願日	優先日(有効な優先権の主張)
特許番号	(日.月.年)	_(日.月.年)	(日. 月. 年)
₩0`02/49632 A1 (株式会社医薬分子設計研究所) 「EX」	27. 06. 02	18. 12. 01	18. 12. 00

2. 客面による開示以外の開示 (PCT規則70.9)

宝元 トナロニバル - 88		
書面による開示以外の開示の種類	書面による開示以外の開示の日付	食玉による顔子のみの顔ニにデュ
• •	The second secon	書面による開示以外の開示に言及している
	(日.月.年)	書面の日付 (日、月、年)

補充欄(いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

第 V 欄の続き

[2]請求の範囲2-5及び7に記載された発明は、国際調査報告で引用された上記文献6 -10により、新規性及び進歩性を有しない。

文献 6-10には、一般式(I)に相当する化合物が、てんかんの治療に有用であることが記載されている(文献 6 第2頁, 第27頁、文献 7 第71-74頁、文献 8 第1062-1066頁、文献 9 第15頁, 第89頁、文献 1 0 第17頁参照)

文献 6-10には、一般式(I)に相当する化合物のうち、Aが水素原子であるものについて記載されており、文献 7 及び 8 には、環 2 に相当する基がナフタレン環であるものについて記載されている。また、文献 8 には、環 2 に相当する基にはハロゲン置換し得ることについても記載されている(上記引用箇所参照)。

そして、環Eに相当する基として、5員単環式へテロアリールも記載されている(文献7、8、10等参照)。

[3]請求の範囲8-10に記載された発明は、国際調査報告で引用された上記文献11と 文献12、13により、進歩性を有しない。

文献11には、フェニルアミドを基本骨格とする化合物が、アルツハイマー症、あるいは、てんかんの治療に有用であることが記載されており(第23-27頁参照)、請求項8-10に記載された発明は、環Eとして、トリフルオロメチル3,5-ジ置換フェニル基を有する点で、これとは相違している。

しかしながら、文献11には更に、アミドの隣接するフェニル基の置換基として炭化水素 基やハロゲン等が列記されており、ジ置換とし得ることも記載されている。一方、文献12 及び13には、それぞれアルツハイマー症、てんかんの治療に有用な化合物として、同じく フェニルアミドを基本骨格しトリフルオロメチル3,5-ジ置換である化合物が記載されている(文献12第26-32頁、文献13第3-4欄参照)。

そうしてみると、文献11に記載された化合物において、アミドの隣接するベンゼン環上に、トリフルオロメチル3,5-ジ置換を採用してみることは当業者が容易に行い得ることである。

そして、このような置換基の選択により、予想外の格別顕著な効果を奏するものとも認め られない。 補充欄 (いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

第 欄の続き

国際特許分類(IPC)の続き

31/451, 31/454, 31/47, 31/496, 31/4965, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, 31/695, A61P25/08, 25/28, 43/00

PATENT COOPERATION ATY

RECEIVED 03. 7. 25 🛱 12

SIKs & Ca

KN

PCT

From the INTERNATIONAL BUREAU

NOTIFICATION OF RECEIPT OF **RECORD COPY**

(PCT Rule 24.2(a)) -

SIKS & CO.

8th Floor, Kyobashi-Nisshoku Bldg., 8-7, Kyobashi 1-chome Chuo-ku, Tokyo 104-0031 Japan

Date of mailing (day/month/year) 15 July 2003 (15.07.03)

IMPORTANT NOTIFICATION

Applicant's or agent's file reference

A31363M

International application No. PCT/JP03/07128

The applicant is hereby notified that the International Bureau has received the record copy of the international application as

Name(s) of the applicant(s) and State(s) for which they are applicants:

INSTITUTE OF MEDICINAL MOLECULAR DESIGN. INC. (for all designated States except

MUTO, Susumu et al (for US)

International filing date

05 June 2003 (05.06.03)

Priority date(s) claimed .

11 June 2002 (11.06.02)

Date of receipt of the record copy

by the International Bureau

27 June 2003 (27,06,03)

List of designated Offices

AP:GH,GM,KE,LS,MW,MZ,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZM,ZW

EA:AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM

EP:AT,BE,BG,CH,CY,CZ,DE,DK,EE,ES,FI,FR,GB,GR,HU,IE,IT,LU,MC,NL,PT,RO,SE,SI,SK,TR

OA:BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GO,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG

National :AE,AG,AL,AM,AT,AU,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,BZ,CA,CH,CN,CO,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,DZ,

EC,EE,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KR,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,

MA,MD,MG,MK,MN,MW,MX,MZ,NI,NO,NZ,OM,PH,PL,PT,RO,RU,SC,SD,SE,SG,SK,SL,TJ,TM,TN,TR,

TT,TZ,UA,UG,US,UZ,VC,VN,YU,ZA,ZM,ZW

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer:

Patricia Blanchet (Fax 338 9090)

Facsimile No. (41-22) 338.90.90

Telephone No. (41-22) 338 9655

Continuation of Form PCT/IL 1

NOTIFICATION OF RECEIPT OF RECORD COPY

Date of mailing (day/month/year)		
15 July 2003 (15.07.03)		IMPORTANT NOTIFICATION
Applicant's or agent's file reference A31363M	·	International application No. PCT/JP03/07128

ATTENTION

The applicant should carefully check the data appearing in this Notification. In case of any discrepancy between these data and the indications in the international application, the applicant should immediately inform the International Bureau.

In addition, the applicant's attention is drawn to the information contained in the Annex, relating to:

X time limits for entry into the national phase - see updated important information (as of April 2002)

X confirmation of precautionary designations (if applicable)

requirements regarding priority documents (if applicable)

A copy of this Notification is being sent to the receiving Office and to the International Searching Authority.

PATENT COOPERATION T ATY

RECEIVED

04 1. 8 #2

SIKs & Co.

From

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

SIKS & CO. 8th Floor, Kyobashi-Nisshoku Bldg., 8-7, Kyobashi 1-chome Chuo-ku, Tokyo 104-0031 JAPON

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

Date of mailing (day/month/year)
18 December 2003 (18.12.03)

Applicant's or agent's file reference A31363M

IMPORTANT NOTICE

International application No. PCT/JP03/07128

International filing date (day/month/year) 05 June 2003 (05.06.03)

Priority date (day/month/year) 11 June 2002 (11.06.02)

Applicant

INSTITUTE OF MEDICINAL MOLECULAR DESIGN. INC. et al

1. Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this notice:

AU, AZ, BY, CH, CN, CO, DE, DZ, EP, HU, JP, KG, KR, MD, MK, MZ, RU, TM, US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

AE, AG, AL, AM, AP, AT, BA, BB, BG, BR, BZ, CA, CR, CU, CZ, DK, DM, EA, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, ID, IL, IN, IS, KE, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MG, MN, MW, MX, NI, NO, NZ, OA, OM, PH, PL, PT, RO, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

- Enclosed with this notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 18 December 2003 (18.12.03) under No. WO 03/103657
- 4. TIME LIMITS for filing a demand for international preliminary examination and for entry into the national phase

The applicable time limit for entering the national phase will, subject to what is said in the following paragraph, be 30 MONTHS from the priority date, not only in respect of any elected Office if a demand for international preliminary examination is filled before the expiration of 19 months from the priority date, but also in respect of any designated Office, in the absence of filing of such demand, where Article 22(1) as modified with effect from 1 April 2002 applies in respect of that designated Office. For further details, see PCT Gazene No. 44/2001 of 1 November 2001, pages 19926, 19932 and 19934, as well as the PCT Newslener, October and November 2001 and February 2002 issues.

In practice, time limits other than the 30-month time limit will continue to apply, for various periods of time, in respect of certain designated or elected Offices. For regular updates on the applicable time limits (20, 21, 30 or 31 months, or other time limit), Office by Office, refer to the PCT Gazette; the PCT Newsletter and the PCT Applicant's Guide, Volume II, National Chapters, all available from WIPO's Internet site, at http://www.wipo.int/pct/en/index.html.

For filing a demand for international preliminary examination, see the PCT Applicant's Guide, Volume I/A, Chapter IX. Only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination (at present, all PCT Contracting States are bound by Chapter II).

It is the applicant's sole responsibility to monitor all these time limits.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Judith Zahra

Facsimile No.(41-22) 740.14.35

Form PCT/TR/308 (A seil 2002)

- . -

Telephone No.(41-22) 338.91.11

704. 1. 8 \quad \quad 2 SIKs & Co

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

INFORMATION CONCERNING ELECTED OFFICES NOTIFIED OF THEIR ELECTION

(PCT Rule 61.3)

To:

SIKS & CO.

8th Floor, Kyobashi-Nisshoku Bldg., 8-7, Kyobashi

1-chome

Chuo-ku, Tokyo 104-0031

JAPON

Applicant's or agent's file reference

A31363M

Date of mailing (day/month/year)

18 December 2003 (18.12.03)

International application No. PCT/JP03/07128

International filing date (day/month/year) 05 June 2003 (05.06.03)

Priority date (day/month/year) 11 June 2002 (11.06.02)

IMPORTANT INFORMATION

Applicant

INSTITUTE OF MEDICINAL MOLECULAR DESIGN. INC. et al

1. The applicant is hereby informed that the International Bureau has, according to Article 31(7), notified each of the following Offices of its election:

EP: AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR National: AU, BG, CA, CN, DE, GB, IL, JP, KR, MN, NI, NO, PL, RO, RU, SK, US

2. The following Offices have waived the requirement for the notification of their election; the notification will be sent to them by the International Bureau

AP: GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW

EA: AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM

OA: BF, BJ, CF, CG, CL, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG

National: AE, AG, AL, AM, AT, AZ, BA, BB, BR, BY, BZ, CH, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IN, IS, KE, KG, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MW, MX, NZ, OM, PH, PT, SC, SD, SE, SG, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM,

The applicant is reminded that he must enter the "national phase" before the expiration of 30 months from the priority date before each of the Offices listed above. This must be done by paying the national fee(s) and furnishing, if prescribed, a translation of the international application (Article 39(1) (a)), as well as, where applicable, by furnishing a translation of any annexes of the international preliminary examination report (Article 36(3) (b) and Rule

Some offices have fixed time limits expiring later than the above-mentioned time limit. For detailed information about the applicable time limits and the acts to be performed upon entry into the national phase before a particular Office, see Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The entry into European regional phase is postponed until 31 months from the priority date for all States designated for the purposes of obtaining a

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Judith Zahra

Telephone No.(41-22) 338.91.11 Form PCT/IB/332 (Sentember 1997)

Facsimile No.(41-22) 740.14.35

PATENT COOPERATION TREATY

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION OF TRANSMITTAL OF COPIES OF TRANSLATION OF THE INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Rule 72.2)

To

SIKS & CO. 8th Floor, Kyobashi-Nisshoku Bldg., 8-7, Kyobashi 1-chome Chuo-ku, Tokyo 104-0031 JAPON

Date of mailing (day/month/year)
02 December 2004 (02.12.2004)

Applicant's or agent's file reference A31363M

International application No. PCT/JP2003/007128

IMPORTANT NOTIFICATION

International filing date (day/month/year) 05 June 2003 (05.06.2003)

Applicant

INSTITUTE OF MEDICINAL MOLECULAR DESIGN. INC. et al

1. Transmittal of the translation to the applicant.

The International Bureau transmits herewith a copy of the English translation made by the International Bureau of the international preliminary examination report established by the International Preliminary Examining Authority.

2. Transmittal of the copy of the translation to the elected Offices.

The International Bureau notifies the applicant that copies of that translation have been transmitted to the following elected Offices requiring such translation:

AZ, CA, CH, CN, CO, EP, GH, KG, KR, MK, MZ, RO, RU, TM

The following elected Offices, having waived the requirement for such a transmittal at this time, will receive copies of that translation from the International Bureau only upon their request:

AE, AG, AL, AM, AP, AT, AU, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EA, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MN, MW, MX, NI, NO, NZ, OA, OM, PH, PL, PT, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW

3. Reminder regarding translation into (one of) the official language(s) of the elected Office(s).

The applicant is reminded that, where a translation of the international application must be furnished to an elected Office, that translation must contain a translation of any annexes to the international preliminary examination report.

It is the applicant's responsibility to prepare and furnish such translation directly to each elected Office concerned (Rule 74.1). See Volume II of the PCT Applicant's Guide for further details.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Yoshiko Kuwahara

Facsimile No.+41 22 740 14 35

Facsimile No.+41 22 338 90 90

Form PCT/IB/338 (July 1996)

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

		- 444 1(0)5 ////	
	Applicant's or agent's file reference	and Rule 70)	
	A 212		_
	A31363M	FOR FURTHER ACTION SeeNotifica	ation of T
•	International application No.	EXamination	ationofTransmittalofInternational Prelin in Report (Form PCT/IPFA/410)
	PCT/JP03/07128	International filing date (day/month/year)	LAV410)
1	Internet: 128		Priority date (day/month/year)
- 1	methational Patent Classification (IPC) or a	05 June 2003 (05.06.03)	11 Tues Continue (unity/month/year)
	International Patent Classification (IPC) or no A61K31/167, 31/17, 31/18, 31/2	ational classification and IPC 35, 31/277, 31/381, 31/40, 31/402, 31/404 31/44, 31/4406, 31/4418, 31/445, 31/445	11 June 2002 (11.06.02)
. 1	31/426, 31/427, 31/433, 31/437	33, 31/277, 31/381, 31/40, 31/402, 31/402	
L	, <i>-, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1,</i>	31/44, 31/4406, 31/4418, 31/445, 31/445	1, 31/415, 31/4164 31/421 21/42
	Applicant	35, 31/277, 31/381, 31/40, 31/402, 31/404 31/44, 31/4406, 31/4418, 31/445, 31/4453	see supplemental sheet)
	Thidrage		
L		OF MEDICINAL MOLECULA	
		OF MEDICINAL MOLECULAR DE	SIGN INC
	1. This interest		1110.
-	and is transmitted to the same and is the same and is transmitted to the same and is transmit	tion report	
	transmitted to the applicant acco	rding to Article 2.6	and D. H.
- 1	2. This REPORT	tion report has been prepared by this Internati rding to Article 36. 8 sheets, including this cover shee	onal Preliminary Examining Authority
- 1	CRI consists of a total of	8 ch	3 monty
1	This report :	sneets, including this cover shee	t
	amended and are if	DY ANNEXES:	
1	70.16 and Section 607	by ANNEXES, i.e., sheets of the description, or report and/or sheets containing rectification inistrative Instructions under the PCT).	claims on de
1	- 335tion 60% of the Adn	ninistrative Instructions	s made before it
	These annexes consist of a total of	and addons under the PCT).	this Authority (see Rule
-	as of a total of	sheets.	•
3.	This report contains:		
1	This report contains indications relating to	the following its	
	I Basis of the report	mg nems:	
	II Priority		
	III Non-establishment	~	
	110n-establishment of opini	On with record	•
	IV Lack of unity of	on with regard to novelty, inventive step and	industria t
	IV Lack of unity of invention		andustrial applicability
	V Reasoned statement under	urticle 35(2) with regard to novelty, inventive apporting such statement	· · · · · ·
	citations and explanations su	uticle 35(2) with regard to novelty investigation	·
	VI Certain do	proving such statement	step or industrial applicability
			PP. Gaomity,
	VII Certain defects in the internal		
•	Wir C	tional application	
	VIII Certain observations on the in	ternet:	
		meritational application	1
			1.
ate of s	submission of the demand		× 0
	of the demand		*
	05 June 2002 (0 -	Date of completion of this report	
	05 June 2003 (05.06.03)		
me and		05 November 2	2003 (05.11.2003)
and	mailing address of the IPEA/JP		(03.11.2003)
		Authorized officer	·
		la orriccl	
	N-		
simile)	No.		

International	арр	lication	No.
---------------	-----	----------	-----

PCT/JP03/07128

I. Basis	of the report
1. With	regard to the elements of the international application:*
	the international application as originally filed
	the description:
	pages, as originally filed
	pages, as diginarly filed, filed with the demand
	pages, filed with the letter of
	the claims:
	nages
	, as originally filed
	, as amended (together with any statement under Article 19
	pages, filed with the demand pages, filed with the letter of
	the drawings:
	pages
	, as originally filed
	, filed with the demand
	, fried with the letter of
Ш'	he sequence listing part of the description:
	pages, as originally filed
	pages, filed with the demand
	pages, filed with the letter of
	regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which ternational application was filed, unless otherwise indicated under this item. elements were available or furnished to this Authority in the following language which is:
\cdot	the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).
H	the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).
	the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/ or 55.3).
3. With prelin	regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international inary examination was carried out on the basis of the sequence listing:
	contained in the international application in written form.
님	filed together with the international application in computer readable form.
님	furnished subsequently to this Authority in written form.
님	furnished subsequently to this Authority in computer readable form.
	The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.
	The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has
	been furnished.
4.	The amendments have resulted in the cancellation of:
	the description, pages
	the claims, Nos.
	the drawings, sheets/fig
5.	This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**
* Replac	rement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70 16).
_,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	1.17). placement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

International application No.

PCT/JP03/07128

1.	. The c	questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be trially applicable have not been examined in respect of:
		the entire international application.
	\boxtimes	claims Nos 1- a part of 12
	becau	ise:
		the said international application, or the said claims Nos. relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify):
	•	
	\boxtimes	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos
	The	e active ingredients of the medicinal compositions described in the inventions of claims 1-12
nc	clude	an extremely wide and varied range of compounds, and it is impossible to conduct a complete
ea	arch c	of them all. On the other hand, only a small portion of the active ingredients of the medicinal
f	PÇT	sitions described in the inventions of claims 1-12 are supported by the Specification in the sense Article 6 and fully disclosed in the Specification in the sense of PCT Article 5.
	The	refore, the descriptions of the inventions of claims 1-12 and the Specification do not satisfy the
eç	uırer As	ment for specificity such that a meaningful international search can be conducted. a result, in this international examination report a search of prior art was conducted for the
nν	entic/	ons of claims 1-12 within a reasonable scope based on the compounds that are specifically
18	close	ed in the Specification, and this international preliminary examination will be conducted the scope of that search.
V 1	eittii r	me scope of that search.
		the claims, or said claims Nos l-12 are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.
	∇	no international search report has been established for said claims Nos
	∠J 	T-a part of 12
	A mean	iningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid, nee listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:
		the written form has not been furnished or does not comply with the standard.
		the computer, readable form has not been furnished or does not comply with the standard.

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP03/07128

III. Non	-establishment of op	inion with regard to nov	elty, inventive	step and industr	ial applicability		
1. The indus	questions whether the	e claimed invention appe e not been examined in res	ars to be nove pect of:	, to involve an	inventive step (to	be non obvi	ous), or to be
	the entire internation	onal application.				•	
\boxtimes	claims Nos.	1- a part of 12	·	· ·		,	. **
becau	ıse:					. •	•
	the said internation relate to the following	al application, or the said on the said of	claims Nos oes not require	an international p	reliminary exami	nation (specify)• ·
,				•	•	(op cogy)	,
	•			•			
•		·.					
	×						
		9	•				
\boxtimes	the description, clair	ms or drawings (indicate p o meaningful opinion cou	articular eleme	uts below) or said	l claims Nos.	1-12	
earch of compose of PCT The equirer As a nventicus	an extremely wind them all. On the itions described Article 6 and full refore, the described nent for specific a result, in this in ons of claims 1-1	ats of the medicinal de and varied range ne other hand, only in the inventions of ally disclosed in the siptions of the inventity such that a mean atternational examina 2 within a reasonab action, and this intersearch.	of compour a small port claims 1-12 Specification of claim internation report le scope base	nds, and it is ion of the act 2 are supported in the sense us 1-12 and the actional search of proceed on the cores.	impossible to ive ingredien ed by the Specificate the Specificate can be contion art was compounds that	conduct a ts of the me cification in the 5. ion do not ducted. onducted for	complete edicinal n the sense satisfy the or the
\boxtimes	the claims, or said cl by the description th	aims Nosat no meaningful opinion o	1-12 could be formed	l	are so inade	quately suppor	rted .
\boxtimes	no international sear	ch report has been establis	hed for said cla	ims Nos.	1- a part of	12	· .
. A mean	ningful international page listing to comply w	oreliminary examination c	annot be carrie for in Annex C	d out due to the	failure of the nuc	leotide and/or	amino acid
	the written form has	not been furnished or does	not comply wi	th the standard.		,	·
	the computer readable	e form has not been furnis	hed or does not	comply with the	standard.		
							ļ

PCT/JP03/07128

V. Reasoned staten citations and ex			egard to novelty, inventive tement	step or industrial	applicability;	
1. Statement			· .			
Novelty (N)	•	Claims		8-10		YES
		Claims		1-7, 11-12		NO
Inventive step	(IS)	Claims			•	
		Claims		1-12		YES NO
Industrial and	inchilin (TA)	Claims				
Industrial appl	ileaulilly (IA)	Claims — Claims		1-12		YES
		Cialms —				
2. Citations and expl	anations		1			
Th		,				4
Document 1: William Document 2: E	/O 01/98290 D 1205479 /	Al (PARM	IACIA & UPJOHN S	S.P.A.) Decemb	er 27, 2001	
	1 1 2004/0 F	Camthesis or	A CHEMICAL INDI	USTRIES) May	y 15, 2002	
Document 3. D	thensin Dir	Syllillesis al	nd structure-activity r	elationships of	novel small mo	lecule
11	7, pp. 2531-2	111011018, B	ioorganic & Medicin	ai Chemistry L	etters (1999), V	ol. 9, No
			ER, P. L.) December	r 0 1002		
	/O 99/24404	A1 (AMGE	EN INC.) May 20, 19	19, 1995 00		
Document 6: W	O 96/17832	AI (WAR)	NER-LAMBERT CO) June 13 100	6	
	PADHAYP	"Synthesis	s and pharmacologica	of evaluation of	Come new	•
in	nidazolinone ol. 1, No. 2,	s as anticon	vulsants," Indian Jou	mal of Heteroc	yclic Chemistry	(1991),
			s. Part XV. Synthesis	and biological	l activities of sub	estituted
1,	3,4-oxadiaz	ole derivativ	es," Indian Journal of	f Chemistry, Se	ection B: Organic	C
C	hemistry Inc	luding Medi	icinal Chemistry (199	96), Vol. 35B, 1	No. 10, pp. 1062	-1066
Document 9: El	P 483881 A.	l (MERREL	L DOW PHARMAC	EUTICALS D	NC) May 6 199	92
Document 10: W	O 98/20864	A2 (UNIVI	ERSITA' DEGLI STU	JDI DI BRESC	CIA-DIPARTIM	ENTO
D	ISCIENZE	BIOMEDIC	HE) May 22, 1998		•	•
Document 11: W	O 99/65449	A2 (SMITH	IKLINE BEECHAM	CORPORATI	ON) December	23, 1999
Document 12: W	O 00/03991	Al (TAKE)	DA CHEMICAL INI	DUSTRIES) Ja	nuary 27, 2000	•
Document 13: U	S 4661630 A	A (EIZAI CO)., LTD.) April 28, 19	987	,	
[1] Based on the	descriptions	in documen	ts 1-6 cited in the int	ernational con-	ah manamet tha i	4 :
of claims 1 and 3	-7 lack nove	elty and an ir	iventive sten	Ciliational Scali	ou report, the my	ventions
Documents 1	-6 state that	compounds	corresponding to Ger	neral Formula (T) are useful :- +	he ·
treatment of Alzi	neimer's dise	ase (see doc	ument 1 pages 48 and	d 57 document	'r) ere noeini ili f	104
document 3 page	2534. docu	ment 4 nage	12, document 5 page	e 51 and 247	. 4 pages /v and	104, 10.7 cm.d
27).	,	. Pago	, accument 5 page	5 J1 and ±4/, €	rocorrectit o bage	o z and .
	ompounds c	orresponding	g to General Formula	(I) documents	1-6 decorbs	oce i=
which A is a hyd	rogen atom.	and docume	ents 1-3 describe thos	e in which the	T-O GOSCIIO CIII	dina ta

ring Z is a benzene ring with a halogen substituent (see locations noted above). In addition, document 5 lists a naphthyl as a group corresponding to ring Z (see document 5, page 244).

In addition, these documents describe a five-member heteroaryl group as a group corresponding to ring E (see documents 1, 2, 4, and 5, etc.).

International application No.

PCT/JP03/07128

VI. Certain documents cit	ed	
---------------------------	----	--

1. Certain published documents (Rule 70.10)

Application No. Patent No. Publication date (day/month/year)

Filing date (day/month/year)

Priority date (valid claim) (day/month/year)

WO 02/49632 A1

27.06.02

18.12.01

18.12.00

(Institute of Medicinal Molecular Design Inc.)

[EX]

2. Non-written disclosures (Rule 70.9)

Kind of non-written disclosure

Date of non-written disclosure (day/month/year)

Date of written disclosure referring to non-written disclosure (day/month/year)

International application No.

PCT/JP03/07128

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of Box V:

[2] Based on the descriptions in documents 6-10 cited in the international search report, the inventions of claims 2-5 and 7 lack novelty and an inventive step.

Documents 6-10 state that compounds corresponding to General Formula (I) are useful in the treatment of epilepsy (see document 6, pages 2 and 27, document 7 pages 71-74, document 8 pages 1062-1066, document 9 pages 15 and 89, document 10 page 17).

Among the compounds corresponding to General Formula (I), documents 6-10 describe those in which A is a hydrogen atom, and documents 7 and 8 describe those in which the group corresponding to ring Z is a naphthyl group. In addition, document 8 describes one in which the group corresponding to ring Z may be substituted by a halogen (see locations noted above).

In addition, these documents describe a five-member monocyclic heteroaryl group as a group corresponding to ring E (see documents 7, 8, and 10, etc.).

[3] Based on the description in documents 11, 12, and 13 cited in the international search report, the inventions of claims 8-10 lack an inventive step.

Document 11 states that compounds having a phenyl amide as a basic scaffold are useful in the treatment of Alzheimer's disease and epilepsy (pages 23-27). These differ however, from the inventions of claims 8-10, which have trifluoromethyl 3,5-disubstituted phenyl group as ring E.

However, document 11 lists a hydrocarbon group and halogen, etc., as a substituent of the phenyl group that is adjacent to the amide. Documents 12, and 13 each describe compounds that have the same phenyl amide scaffold and are trifluoromethyl 3,5-disubstituted as compounds that are useful for the treatment of Alzheimer's disease and epilepsy (see document 12, pages 26-32, document 13, columns 3 and 4).

This being the case, persons skilled in the art can easily select trifluoromethyl 3,5-disubstitution on the benzene ring adjacent to the amide in the compound described in document 11.

In addition, this examination finds that the selection of these substituents does not provide any particularly outstanding, unforeseen effect.

International application No.

PCT/JP03/07128

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of Box:

Continuation of International Patent Classification (IPC)

31/451, 31/454, 31/47, 31/496, 31/4965, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, 31/695, A61P25/08, 25/28, 43/00

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.